B. H. TARYCOR

ОСНОВЫ БИОЛОГИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ РАДИОАКТИВНЫХ ИЗЛУЧЕНИЙ

# ОСНОВЫ БИОЛОГИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ РАДИОАКТИВНЫХ ИЗЛУЧЕНИЙ



ГОСУДАРСТВЕННОЕ ИЗДАТЕЛЬСТВС. МЕДИЦИНСКОЙ ЛИТЕРАТУРЫ

МЕДІТИЗ — 1955 — МОСИМА



## ВВЕДЕНИЕ

## Некоторые сведения о характере взаимодействия радиоактивных излучений с веществом

Радиоактивные излучения (а- и 3-частицы и ү-лучи). проходя через вещество, производят ионизацию, т. е. отрывают электроны от атомов. Альфа- и β-частицы непосредственно производят нонизацию, в то время как ү-лучи ионизируют в результате вторичных процессов. Атом, потерявший электрон, становится положительно заряженным (положительный ион); оторванный от атома электрон захватывается нейтральным атомом, который становится отрицательно заряженным (отрицательный нон). Таким образом, при каждом нонизационном акте образуется пара ионов. Энергия, необходимая для образования одной пары ионов в различных веществах, различна и в среднем равна нескольким десяткам электронвольт (эв); например, на образование одной пары нонов в воздухе затрачивается энергия, равная примерно 33 эв, а в аргоне - 25 эв. В среднем половина этой энергии расходуется непосредственно на отрыв электрона от атома, т. е. на преодоление сил связи электрона в атоме, остальная часть энергии на возбуждение атома, при котором электрон переходит с внутренней на более внешнюю оболочку; в дальнейшем при обратном переходе атома в невозбужденное состояние он испускает один или несколько фотонов, как правило, ультрафиолетового излучения.

Поскольку энергия образующегося ультрафиолегового излучения меньше энергии конизации, то это излучение в процессе взаимодействия с веществом может вызывать только возбуждение атомов и молекул. Поэтому при взаимодействии радноактивных излучений с веществом образуется в 2—3 раза меньше ионизированных атомов,

чем возбужденных.

Ионы или молекулы, в состав которых входят нонизированные атомы, обладают очень высокой химической активностью; они реагируют с любыми молекулами, способными окисляться или восстанавливаться. Возбужденные атомы и молекулы также обладают повышенной химической активностью, которая, однако, меньше активности ионов.

вонов.
В любом облученном веществе, наряду с процессом нонизации, происходит обратный процесс — рекомбинация, т. е. воссоединение нонов в нейтральные атомы и молекулы. Срок жизни нонов очень мал, порядка 10-6 сек. Если в облучаемой среде нет химически активных молекул, то все образовавшиеся под воздействием облучения ноны рекомбинируют и никаких химических изменений в весте стве не происходит. Если же в состав вещества входят химически активные молекулы, то под воздействием излучения происходят химические изменения.

Например, чиствя углекислота под воздействием радиоактивных излучений не изменяется, если же к углекислоте прибавить пары ртути, то она реагирует с образующимися при облучении ионами кислорода, в результате чего происходит распад углекислоти и образуется закись

ртути и окись углерода.

В биосубстратах имеется большое количество химически активных соединений, поэтому под воздействием излучений там возникают существенные химические изменения.

В сложных молекулах под воздействием излучений происходит раврые кимических связей. Энергия, необходимая для разрыва сеязей, часто значительно меньше энергии, необходимой для образования одной пары монов, поэтому при одном монизационном акте происходит разрыв нескольких связей. Часто химический выход реакции, обусловленный радноактивными излучениями, оценивают по числу разрушенных связей на один ионизационный акт. В среднем при одном ионизационным акте происходит разрыв 1,2 химических связей; в ряде случаев эта цифра может уреклучиться до 10.

Химические изменения, происходящие в бносубстрате под воздействием излучения, а следовательно, и билоготческий эффект зависят в первую очередь от числа образованных пар ионов, т. е. от величины поглощенной экергии излучения; поэтому для измерения излучений удобнее весто пользоваться единицей, которая характеризует коннаационный эффект. Такой единицей для ренгеновых и 7-лучей является рентген (г). Она определяется как количество рентгеновых или 7-лучей, которое в 1 см² (0,001293 г воздуха) при давлении в 1 атм и температуре 0°С образует такое количество пар нонов одного знака, суммарный заряд которых равен одной электростатической единице электричества, т. е. при дозе в 1 г в 1 см² воздуха образуется 2,08 · 10° пар нонов. Слеодаетально, при дозе илучения в 1 г величина полощенной энергии в 1 см² воздуха равна 0,11 эрга, а в 1 г воздуха — 83 эрга.

Поскольку эффективный атомный номер мягких тканей близок к эффективному атомному номеру воздуха, количество поглощенной энергин излучения в 1 г ткани составляет примерно 85 эргов (в 1 см<sup>3</sup> ткани образуется

1.6 - 1012 пар нонов).

Единица дозы излучевия — рентген — была введена для рентгеновых и у-лучей; однако ее распростравнии и на а- и й-излучения. При этом считается, что доза а- и β-излучения равна 1 г, если в 1 см<sup>3</sup> воздуха образуется 2,08-10° пар новов.

Установлево, что бвологический эффект зависит не только от количества поглощению звертии. Как известно, при облучении одной и той же дозой  $\alpha$ -лучей или  $\beta$ - и  $\gamma$ -лучей билогическое действие, произведенное - а-влучением, будет в 10—20 раз больще, чем билогическое действие, вызванное  $\beta$ - и  $\gamma$ -налучением. Билогическая эффективность  $\beta$ - и  $\gamma$ -налучений примерно одинакова. Различная билогическая эффективность обусловлена плотностью ионизации, т. е. числом пар ионов, образованих и ве админце пути.

## Альфа-частицы

Альфа-частицы являются ядрами гелия. Они обладают 2 единицами положительного заряда; масса их примерно в 7000 раз больше массы электрона. Пробег а-частиц в воздухе доходит до 11 см; в тканях он составляет несколько десятков микров <sup>1</sup>.

В табл. 1 приведены значения энергия α-частиц некоторых радиоактивных элементов и их пробеги в воздухе и тканях.

1 Большинство «-частиц, испускаемых ядрами данного радиоактивного элемента, обладают одной и той же энергией.

Пробеги э-частиц в воздухе и тканях

Элемент	Пернод полураспада	Энергия частиц, Мэв	Пробег в воздухе, сы	Пробег в мигких тканих, р
Po <sup>210</sup> Ra <sup>236</sup> Rn <sup>223</sup> Th <sup>232</sup> U <sup>238</sup> Pu <sup>239</sup>	138 дней	5,3	4,6	60
	1622 года	4,8	4,0	52
	3,8 дня	5,5	4,8	62,5
	1,4-10 <sup>10</sup> лет	3,9	3	41,5
	4,5-10 <sup>8</sup> э	4,15	3,5	45,5
	2,4-104 э	5,15	4,4	57

Проходя через вещество, α-частицы производят вдоль своего пути ионизацию. Плотность ионизации (удельная ионизация), т. е. число пар нонов, образованных на едини-

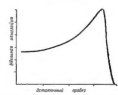


Рис. 1. Изменение удельной ионизации (числа образованных пар нонов на единице пути) вдоль пробега а-частиц.

це путк, очень велика; при этом чем меньше энергия частицы, тем больше плотность ионизации. По мере прохождения «частицы через вещество ее энергия уменьшается, а следовательно, плотность ионизации возрастает вдоль пробега «частицы. На рис. I показаны изменения плотности ионизации вдоль пробега «частиц.

В табл. 2 приводятся значения плотности ионизации для α-частиц различных энергий.

Плотность новизации о-частиц различных энергий

Элемент	Энергия частиц, Мэв	Потеря экергия ва I мы яути, хэв	Плотность ионизация в воздухе, чесло образованных пар новов на 1 мм путя
Po220	5,3	90	2 5 1 0
Rnsss	5,5	88	2 500
RaA	5,99	82	2 350

Траектории α-частиц в веществе прямолянейны. Образовавшиеся ионы располагаются в узкой колонке вполь следа α-частицы, диаметр которой равен примерно 0,1 μ. В ряде случаев оторвавшийся электрон может произвести ионизацию вне колонки, однако плотность этой ионизации значительно меньше ионизации внутри колонки. Таким образом, основные химические превращения происходят в колонке, т. е. вдоль следа «-частицы, где создается большая плотность ионизации. Поскольку плотность ионизации, создаваемая ч-частицами, значительно больше, чем у β- и у-лучей, то и химические изменения здесь более значительны и на одну пару нонов приходится гораздо больше разрывов химических связей, чем при такой же дозе в- и т-лучей. Было установлено, например, что при облучении дестиллированной воды α-частицами происходит разложение воды на кислород и водород; при этом на 100 эв поглощенной энергии образуется 2 молекулы водорода. При такой же дозе поглощенной энергии β- и ү-излучений водород практически обнаружить нельзя.

Как указывалось выше, плотность ионизации в колще пробега а-частиц возрастает, поэтому поражаемость клеток, пересекаемых а -частицеми, в конце пробега :примерно в два раза больше, чем клеток, пересекаемых в чачале пробега.

Ввиду того что пробеги д-частиц невелики и значительная плогность ноимзащии сосредоточена только вдоль сседа частиц, объем, в котором происходит ноинзация (непосредственно поражаемый объем), даже при смертельных дозах очень невелик. Это видио из прилагаемого гистоаутографа среза почечной ткани (рис. 2). Необходимо учесть, что пробеги частиц, видимые на аутографе в виде следов, в два раза меньше, чем пробеги в ткани, так как фотомульсия обладает примерно в два раза большей плотностью. Однако

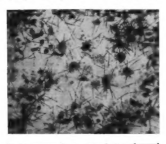


Рис. 2. Гистоаутограф среза почечной ткани, облученной «частицами Ро<sup>діо</sup>. На синиме отчетливо видны короткие жирные следы с -частиц.

химические продукты разложения, образовавшиеся в небольшом объеме, где произведена ноизация  $\alpha$ -частицами, вследствие диффузии проникают и в остальной объем.

## Бета-частины

Бета-частицы — это поток электронов или позитроков [9]. В отличие от а-распада, где все частицы, испускаемые элементом, имеют одинаковую энергию, при β-распаде различные атомы данного радиоактивного элемента испускают β-исастицы всемоможной энергии, непрерывно меняющейся от нуля до некоторого максимального значения. Бета-спектр каждого радиоактивного элемента характервауется вполяе определенной максимальной энергией  $\beta$ -частиц  $E_{\text{макс}}$ . Средняя энергия  $\beta$ -частиц, испускаемых ядрами данного радиоэлемента, равна  $^{1}/_{3}$   $E_{\text{макс}}$  и колеблется между 0.25  $E_{\text{макс}}$  п 0.45  $E_{\text{макс}}$  данногов.

Пробег β-частиц в веществе примерно в 100—200 раз больше, чем пробег α-частиц с такой же энергией (табл. 3).

Таблица 3

Максимальная энергия 9-частиц некоторых радионаотопов и их пробег в тканях

Элемент	€ Maxc, Msa	Максимальный пробе в тканя, им
Pos Fees Jiso Cia Sis Yeo Siss Sigo Ciar	1,70 0,46 0,61 0,155 0,167 2,18 1,50 0,55	8,0 1,5 2,0 0,24 0,28 11,0 7,0 2,0 1,7

Удельная ионизация, создаваемая β-частицами, значительно меньше, чем у α-частиц. В табл. 4 приведены значения удельной нонизации и пробегов в тканях и в воздухе для электронов различных энергий.

Таблица 4 Удельная новызация и пробег электронов различных энергий

Энергия частиц,	Количество образованных пар монов на 1 р путя в воздухе	Пробег в тканях,	Пробег в воздуже
кав		р.	см
0,1	1 697	0,002	0,00023
0,50	420	0,020	0,0155
1,0	200	0,063	0,041
10,5	29	2,5	0,2
50	20	42,7	3,3
100	13	141	10,9
200	8,6	450	34,8
500	0,0063	1 920	150
1000	0,0063	4 900	380

Из табл. 4 видно, что, так же как и для х-частиц, с уменьшением энергии удельная ионизация электрона возрастает (рис. 3).

Относительные изменения удельной ионизации вдоль пробега  $\beta$ -частиц значительно больше, чем у  $\alpha$ -частиц

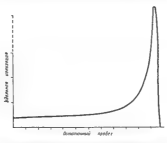


Рис. 3. Изменение удельной нонизации (числа образованных пар нонов на единице путы) вдоль пробега β-частиц.

(порядка десятков и сотен раз). Поэтому относительная бнологическая эффективность  $\beta$ -частиц в конце пробега больше, чем у  $\alpha$ -частиц.

След В-частицы в фотовмульсии и в тканих представляется изи прерывистый след точек, в которых происходит вомизация; в каждой точке возникает обычно не одиа, а 3—4 гарам новов, обусловлениые эторичными процессами (рис. 4). Расстояния между этими монными роями в средшем равны і в. Следователью, химические превращения протекают не по всей длине следа, как у а-частиц. Выду того что слектр частиц является непрерывыми, по мере прохождения через вещество интенсивность потока 6-частиц постепенно уменьшается, так как частицы с мельшей энергией поглотиятся быстрее и количество

 $\beta$  -частиц в пучке будет постепенно уменьшаться до тех пор, пока все  $\beta$  -частицы полностью не растратят своей энергии.

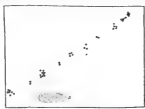


Рис. 4. След β-частицы с энергией в 1 Мэв в фотоэмульски. A — размер бактерии Coll.

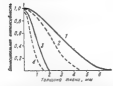


Рис 5. Относительное изменение интейсивности потока \$-частиц Sree (кривая /) и Sree (кривая /) при продождении через мяткие ткани и потока \$-частиц Sree (кривая 2) и Sree (кривая 2) и Sree (кривая 4) и Всей (к

На рис. 5 приведена качественная кривая относительного изменения интенсивности потока β-частиц по мере прохождения через вещество. В табл. 5 даны относительные дозы, создаваемые в тканях на различных глубинах пучком β-частиц, испускаемых препаратом радия.

Таблица 5

Относительные дозы	создаваемые	на различных	гаубянах	в тканях
--------------------	-------------	--------------	----------	----------

Глубияв ткане, мы	0	0.5	1	2	3	4	5	10	20
Относительная доза, %	ιgo	61	45	26	15,7	1,0	0,62	0,36	0,34

Гамма-лучн

Гамма-лучи являются потоком фотонов (или квантов). По своей природе они аналогичны световому или рентге-

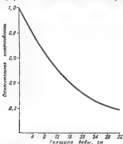


Рис. 6. Относительное изменение интенсивности потока ү-лучей Со<sup>60</sup> при прохождении черев воду,

вовскому излучению. Гамма-лучи являются наиболее проникающим излучением. На рис. 6 представлена кривая изменения интенсивности потока 7 -лучей Сово ( $E_7 = 1,25$  Мэв) по мере прохождения через воду. Ослабление потока

ү-лучей происходит по экспоненциальному закону.

Ослабление интенсивности потока 7-лучей происходит за счет фотоэлектрического поглощения, некогерентного рассеяния и образования пар. В результате каждего из этих процессов образуются вторичные электроны, которые производят ионизацию.

Ввиду того что ионизация, возникающая при прохождини 7-лучей через вещество, обусловлена электронами, биологическое действие 7-лучей в 9-частиц будет при одинаковых ионизационных дозах вызывать одинаковый биологический эффект.

## Вторичное излучение, возникающее при нонизации

При воздействиях излучения на вещества, наряду с образованием вторичных электронов, происходит испускание длинноволнового излучения в результате перехода атомов или молекул на возбужденного в невозбужденное состояние. Предполагалось, что это должно быть ультрафиолетовое излучение с длиной волны 1700—1800 Å. Из расче-

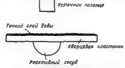


Рис. 7. Схема опыта Ричардса.

тов, проведенных для тканев, следует, что приблизательно 30% энергии радиоактивного излучения высвечивается в виде коротковолновых ультрафиолетовых лучей. Высказывалось предположение, что фотохимический эфексиязанный с билогическим действием, обусловлен этим излучением. Изучая это явление, Ричарас облучал а-частидами полония тонкий слоб воды, помещенный на кварцевой пластинке, под которой располагался маленький сосуд с раствором бромистого натрия, хлоруксуской кислоты или ферроамможивсульфатом (рпс. 7). Ричардс и Дл [44] обнаружили распал этих соединений после 11-диенной экспозиции. Интенсивность реакции составляла 4—5% интенсивности реакции при непосредственном облучении этих осодинений тих ме «-излучателем. Были предприняты попытки расшифровать спектры этих вторичных маручении. При облучении рентеновыми лучами воды

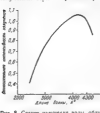


Рис. 8. Спектр излучения воды, облученной рентгеновыми лучами

и различных твердых веществ обнаружено, что длина волны вторичного излучения равна 2 300—5 000 А. При этом наибольшая интенсивность лежала в области видимого света (гом. 8) [44].

При облучении а-частицами и рентгеновыми лучами тонких слоев различных веществ, в том числе дезоксирибонужленновой кислоты, было установлено, что длина волны вторичноо излучения равна

2 300—4 700 Ä. Коротковолновое ультрафиолетовое излучение, как можно было предполагать на основании расчетов, не было, обнаружено, поскольку оно сильно поглощается. Однако высвечивание длинноволнового излучения свидетельствует о том, что в веществе происходит дальнейций размен эмергии.

Имеются основания предполагать, что в биологических системах под воздействием радиоактивных излучений может возникать флуоресценция.

В ряде случаев электроны, освобождающиеся в результате ининавщинных актов, могут передавать свою энергию (не вызывая инивации) другим молекулам среды, т. е. может происходить непосредственная передача — инграция — энегрия от растворителя непосредственно к крупным молекулам белков и липоидов [3]. Такой эффект наблюдается в экспериментах. Например, высебчивание видимого света водой и рядом других растворителей при воздействии инививание инграциих излучений и первышает

0.01% поглощенной эмергия, однажо при введении в раствор вряде органических соединений, которые сами по себе ме флуоресцируют, высвечивание возрастато до 3% [117]. На основании исследований с различными высокополнерными соединениями можно предположить, что поглощенная энергия радиоактивных излучений при наличии в среде крупных молекул бносубстрата может переноситься на некоторое расстояние от места первоначального си на некоторое расстояние от места первоначального поглощения излучения к месту, где связи обладают меньшей стойкостью. Этот механизм может объясинть биолотические эффекты, происходящие в местах биссубстрата, где непосредствению не была произведена монизация, например, вые колоком с-частыц.

# Зависимость биологического действия от дозы излучения

Величина поглощенной энергии радиоактивных излучений, при которой наступает заметный биологический эффект, значительно меньше, чем для других видов излучений (теплового и светового). Смертельная доза длучений (теплового и светового). Смертельная доза длучений степлового и светового ветствует величине поглощенной энергия 2,6 10-5,3 - 101 эрг/т. Такое количество энергии может повысить температуру ткани всего на 0,002°С. Чтобы получить скертельный исход под воздействием теплового излучения, величина поглощенной энергии должна быть примерно в 104—10° раз больше [13].

 $<sup>^{1}</sup>$  Поскольку плотность воды и мягких тканей примерно равна, то такое же количество пар нонов образуется я в 1 г ткани.

продуктов химических превращений при облучения дозами, вызывающими видимые биологические эффекты, поскольку количество этих продуктов настолько мало, что они не поддаются аналитическим методам исследования.

Далеко не вся поглощенная энергия излучения в биологических объектах расходуется на химические преврашения, которые обусловливают лучевые поражения; часть энергии растрачивается на другие процессы. Кроме гого, далеко не каждый онивзационный акт приводит к распаду молекул, поэтому количество химических продуктов, образующихся при облучения, будет еще меньше. В то же время заметное биологическое действие оказывают дозы, в 100 раз меньшие, чем смертельная. На основании расчетных давных установлено, что предельно допустимая доза 7-язлучения для человека равна 0,05 г, а для «лалучения 0,005—0,002 г в сутки.

При облучении предельно допустимыми и даже значиских соединениях и органических и органических соединениях не удается обнаружить каких-либо химических или физико-химических изменений. Обычно для подучения ошутимого эффекта производят облучение

очень большими дозами, порядка 104—108 г.

Количественные исследования, проведенные на различных организмах, показывают, что только незначительная часть поглощенной энергии является биологически активкой. В отличие от обычных химических реакций для живых организмов характерно отсутстве пропорциональности между количеством поглощенной энергии и бюлогическим действием.

Миогочисленные исследования, проведенные на простейших организмах и на растениях, показывают, что функциональная зависимость между количеством полоценной энергин различных радиоактивных излучений и смертельным всходом выражается экспоненциальной <sup>1</sup> или S-образной кривыми (ркс. 9) [69]. Часто в литературе приводится обратные кривые, выражающие зависимость относительного числа выживших организмо от доооблучения (ркс. 10). Кривые, изображенные на рис. 9,

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Кривая I, изображенная на рис. 9, не является экспонентной; он называется эксполенциальной потому, что соответствующая ей кривая выживаемости является экспоненциальной.

были получены при облучении различными дозами колоний бактерий, вирусов, пассеней, простейших животных и расгений [111, 69]. Из этих кривых следует, что по мере уменьшения дозы излучения количество пораженных организмов уменьшение дозыко при самых малых дозах, когда на клетку воздействует несколько электронов вли фотонов, отдельные особи поражаются, Результаты исследований показывают, что смерть отдельных одноклегочных может наступить в результате поглошения начтож-



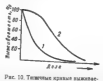


Рис. 9. Типичные кривые поражаемости при излучении иопизирующими излучениями. 1—мелокенциальная кривая; 2— S-обозама.

мости при облучении конизирующими налучениями. 1— виспоменциальная кривая; 2—

ного количества энергии излучения. В некоторых случаях было установлено, что одного нонизационного акта достаточно для того, чтобы убить бактериальную клетку (рис. 9, кривая 1). В ряде случаев кривые поражения имеют другой вид (рис. 9, кривая 2). Они показывают. что гибель организма произойдет только после поглощения некоторого количества энергии, требуемого для образования нескольких пар нонов; следовательно, пока не произойдет кумуляции определенного количества энергии, биологический эффект не наблюдается. В этом случае имеется пороговый эффект и кривые выходят не из начала координат. Таким образом, смерть клетки вызывается одним или несколькими ионизационными актами, т. е. ничтожно малыми количествами энергив. В одном кубическом микроне живого вещества, равном примерно объему клетки, содержится 1011 атомов; гибель клетки

наступает, если из этого количества будет ионизировано 1—50 атомов.

При облучении множества простейших организмов мля клеток поле облучения является равномерным и фотоны или электроны попадают в каждую клетку; однако, как это следует из кривых поражения, биологическая реакция (гибель) наступает не всегда. Например, при облучении дрожжей дозой 5 000 г в каждой клетке просходит не менее 1 000 актов ноизвашия, а погибает всего 10% из всего числа облученых клеток. Это обусловлено, выдимо, либо различной чувствительностью отдельных клеток, либо условиями, способствующими возникновению химического взаимодействия в отдельных участках клеток, а также зависит от вероятности развития вторичной реакции.

Таким образом, создается впечатление, что далеко не все фотовы в электроны влязкого биологически эффективными, и. следовательно, значительная часть поглощенкой энергии излучения не вызывает биологического действия. Биологическая эффективность того наи другого электрона определяется законами случайности и зависит от сочетания ряда фактиоров. Вероятность того, что данный электрон произведет биологическое действие, очень неведанка. Кривая зависимости гибели от дозы излучения отражает вероятность наступления этого события; она может быть вычисленя по известной формуле Пуассона:

$$\frac{v}{v_0} = 1 - e^{-aD} \left( 1 + aD + \frac{(aD)^3}{2} + \dots + \frac{(aD)^{n-1}}{(n-1)!} \right),$$

где  $\alpha$  — вероятность того, что данный ионизационный акт вызовет поражение; D — доза излучения;  $\frac{y}{y_0}$  — отношение числа погибших к общему числу облученых организмов. Вероятность гибели организмов и отдельных клеток может быть вычислена по этой формуле, когла кривая выживавемости имеет экспоненциальный ли В-Образный характер. В первом случае вероятность гибели выражает-ся первым членом ряда этой формулы (т. е. она имеет вял  $\frac{y}{y_0}$ —1 —  $^{-DD}$ ). Второй член ряда отражает вероятность гибели в тех случаях, когда для получения эффекта необходимы два ионизационных акта, третий член — три акта и т. д. Кривые выживаемости, рассчиталиные по этой

формуле, хорошо совпадают с экспериментальными дан-

На рис. 11 для кривой, характеризующей зависимость относительного числа погибших организмов от дозы (пунктирная кривая), построена зариационная кривая, определяющая число организмов, гибель которых наступает при данной дозе (сплошная кривая). Мы видим, что максимум этой вариационной кривой примерно совпадает

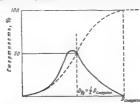


Рис 11. Кривая поражвемости (пунктирная) и вариационная кривая (сплошная)

с точкой, соответствующей дозе, при которой погибает 50% организмов (50% смертельная доза) [1].

В силу этого 50% смертельная доза является наиболее достоверной и лучше всего определяет биологическую чувствительность организмов к воздействию излучений.

В табл. 6 приводятся значения 50% смертельной дозы для различных организмов. Мы видим, что раздочувствительность живых организмов сильно варифурет; однако нельзя установить какие-либо закономерности при переходе от инвших организмов к высшим. В большинстве случаев для холодиокровных не учитывалась температура тела, хоты она играет большую роль, как это следует из примера с лягушкой. Характерно, что многие вительными к радпояктивным и казываются более чувстнышие организми и растения оказываются более чувстными высшим к раздояктивными талучениями, чем высшке животные (42). В определения 50% смертельной дозы возможны большие различиям, поскольку оценка дозы для можны большие различиям, поскольку оценка дозы для

50% смертельные дозы для различных организмов

Наименование организыв	50% смертель-	Наяменование	50% смертель
	ная доза, г	организма	ная доза, г
Бактериофаги: Subtilis Coli Daysent.  Бактерии: Coli Mesentericum Achromobacter Fi- schieri Feniciliium (споры) Бобы, проростяк Дрожжик Мифуаории (Рататве- сіит) Мифуаории (Colpi- Muфуаории Syloni- chia (большая плот- коть колоний)	90 000 150 000 580 000 14 000 70 500 20 000 75 000 4 000 150—50 40 000 250 000 1 200	Водоросль Хлорелля Хлорелля Хлорелля Клорелля Крансо Образные Моллоски (Radix) Моллоски (Tais) Ябия дрозопися Лика аксологиел Лура тела 25°) Лягушки (температура тела 51°) Крысы Мыши Мордие свинки Кролики	5 000—10 000 1 000 1 000 1 200 1 300 1 300 1 50 75 1 000 5 000 5 000 5 000 6 000

750 000 г [27]. Большое значение имеют и условия среды. Было установлено, что радиочувствительность эритроцитов значительно изменяется при изменении солевого состава среды и рН. Кронтовский [60] 30 лет назад установил, что радиочувствительность клеток в условиях тканевых культур уменьшается в несколько раз. Наиболее чувствительным к излучению оказывается клеточное деление [41, 51, 137]. Уже при дозе в несколько десятков рентгенов у облученных организмов можно заметить уменьшение количества митозов (см. рис. 22 на стр. 57). Например, было отмечено [134], что при облучении кузнечиков дозами 10-20 г количество митозов в нейробластах заметно уменьшается; при дозах 20-50 г оно в 5 раз меньше, чем у контрольных кузнечиков. У бактерий coli в два раза уменьшается количество делящихся клеток при облучении дозами 4 000 г. При дозе 9 000 г полностью подавляется клеточное деление, в то время как 50% смертельная доза для этих бактерий равна 50 000 г [41]. Подавление деления клеток является наиболее ранним биологическим признаком, который свидетельствует о наличии поражения разнообразными излучениями.

При облучении дозами, которые не вызывают никаких изменений в дыхании и гликолитической активности, происходит заметное замедление процесса деления в прото-

плазме [41].

Многие исследователи пытались определить чувствительность различных клеток организма к облучению. Это представляет интерес в особенности в тех случаях, когда радиоактивные элементы попадают внутрь организма и поглощаются различными органами и тканями Установлено, что наиболее чувствительными к радиоактивным излучениям тканями являются костный мозг, лимфатическая ткань, ткани половых органов, печени и селезенки. Считается, что элементы нервной системы обладают высокой устойчивостью к действию излучений [12]. Отсутствие значительных морфологических изменений в нервных клетках у облученных животных по сравнению с другими тканями не является еще достаточным локазательством. Было установлено, что центральная нервная система является очень чувствительной при непосредственном облучении. Однако, наряду с этим, ткани нервной системы лучше всего защищены от проникновения вторичных токсических продуктов, образующихся при облучении. Кроме того, радиоактивные элементы очень плохо адсорбпруются нервными длегками. Дозы радиоактивных излучений, способные вызвать заметное биологическое действие (нарушение клеточного деления), очень малы. При облучений такими дозами проноходит непосредственное превращение пли разрушение вещества в инчтожно малом объеме прогоплазым (10 ½—10 г<sup>12</sup> часть асето объема), тем не менее это приводит к биологическому эффекту. В то же время, чтобы получить заметные изменения и vitro из аквикланоб биолимических компонентах протоглазым, необходимо использовать гораздо более значительные дозы [91, 117].

В табл. 7 приведены данные, полученные при облуче-

нии продуктов гидролиза белка большими дозами.

Инактивирующее действие малых доз (50—200 г) удавлось обнаружить только на очищенных ферментных системах в водину растворах при больших разведекиях порядка 10 <sup>4</sup>—10 <sup>3</sup>. Появление примесей или даже увеличение концентрации резко снижало наблюдаемый эффект.

Таблица 7 Относительная степень разрушения аминокислот (в процентах) в продуктах гидродиза при облучении

		Jose et	Стучения
Аминов г.слота		9-10 <sup>6</sup> r	5.7-10° r
Триптофан		3,7	6,9
Метновин		0,7	4,6
Цистин		2,9	_
Гистидин		0,5	-
Аргинин		2,3	6,0
Лизин		1,9	_
	1		

Биологическое действие зависит не только от общей облучаемой дозы, но и от времени, в течение которого эта доза получена организмом [61]. Установлено, что если облучить животных и растения почти смертельной дозой и через некоторый промежуток времени повторить облучение, то если этот промежуток времени не очень велик, эти дозы в некоторой степени суммируются. При этом степень хуммлящит тем больше, чем меньше интервал между двуяв облучениями. Так, например, в опытах с мышами [132] эффект от первичкой дозы исчезал черва пять дней; чтобы получить затем смертельный мсход, необходимо было облучить мышей полькой смертельной одозой т-излучения. При повторном облучении через 1, 2 и 3 дня необходимо было воздействовать пропорицомально меньшими дозами для получения смертельного

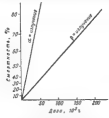


Рис. 12. Кривые гибели бактерий coll при облучении с- и β-частицами.

исхода. Необходямо указать, что между облучениями инкакого заметного знамения не наблюдалос. Следовательно, одна и та же доза, воддействующая в различные промежутки времени, производит неодинаковый эфеста (39). Эта закономерность проявляется, правда, в течение продолжительных сроков. При коротких сроках облучения, не превышающих часа, эти изменения невелики В этом случае основным параметром, определяющим биологический эфект, является плотиость мониващим биологический эфект, является плотиость мониващим

Альфа-частвим, создающие большую плотность инизация вдоль сьоего пути, оказываются гораздо более эффективными при действии на многоклеточные организмы, чем β- и тизлучения. Принято считать, что при рас вой суммарной дозе облучения огалучение в 10—20 раз биологически более эффективно, чем β- и т-лучи (рис. 12). Однако эта закономерность соблюдается не всегда. При сравнительной оценке действия радиоактивпых излучений на колонии одноклеточных организмов а-излучение оказывается часто менее эффективным, чем β- и г.-излучения (рис. 13). Например, при действии на бактерии соій а-частиви оказались более эффективными, чем β-частицы, которые создают гораздо меньшую плотность иомазация (70). В то же время при облучении спор бактерии mesentericus были получены обратные соотно-

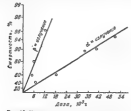


Рис. 13 Кривые поражаемости бактерий mesentericus при облучении α- и β-частицами.

шения. Было установлено, что при облучении а частищами в разбавленных растворах знязимов карбоксипептидавы образуется в 20 раз меньше инактивированиях молекул, чем при облучении такой же дозой §» и т чалучений. Такое же явление было отмечено в отношении приостановки клегочных делений на различных объектах. В этих случаях ў и т чалучение. Это обусловлено тем, что ачастищы, чем а чалучение. Это обусловлено тем, что ачастищы, чем а чалучение. Это обусловлено тем, что ачастищы, доз доля высокую плотность и оно задющие на своем пути очень высокую плотность и онизадии, непосредственно ионизируют (при бологических золому далеком ке каждая клетка подвергается воздействию а-частицы. Так как взаимодействие между клетками в культурах ослаблено, то реакция, возникшая в результате облучения, не может переброситься от облучения клетки поблучения, не может переброситься от облучения клетки

к необлученным и погибают только последние. Эффективность а-излучения при этом смазывается более инзкой, чем эффективность §- и 7-излучения, которые создают хотя и меньшую плотность иомизации, но в большем объеме и поэтому правжают большее колучество клеток.

У многоклеточных организмов реакции, вызванные в клетках, которые подвергались непосредственному воздействию «частиц, передаются на другие клетки вторячными механизмами и объем поражения увеличивается. В культурах микроорганизмов, где, например, вследствие большой густоты или других условай все же возможно въпияние облученных клетом на необлученые, эффектив-

ность а-излучения выше.

#### глава і

# МЕХАНИЗМ ПЕРВИЧНОГО ДЕЙСТВИЯ РАДИОАКТИВНЫХ ИЗЛУЧЕНИЙ

# Теория чувствительных объемов (мишени)

Пля объяснения количественных закономерностей. происходящих при воздействии радиоактивных излучений на организм, Блау, Альтенбургер, Глокер, Дессауэр и др. выдвинули теорию мишени. Как уже указывалось выше, только незначительная часть поглощенной тканями и клетками энергии вызывает биологические изменения [13, 69, 111]. Согласно указанной теории, это обусловлено тем, что в каждой клетке имеется чувствительный объем (мишень), обычно во много раз меньший, чем объем клетки, а протоплазма клетки в основном нечувствительна к излучению. Поражающее действие оказывают только те ионизирующие частицы (а- и 3-частицы или вторичные электроны, образующиеся при поглощении 7-лучей), которые попадают в этот чувствительный объем. Попадание в мишень подчиняется законам вероятности. Согласно этой теории, чувствительные объемы вариируют по размерам, чем и определяется различная радночувствительность клеток и организмов. Но поскольку одним этим предположением не удалось объяснить различный характер кривых поражения, пришлось сделать второе допущение о том, что эти объемы имеют неодинаковую чувствительность к излучению; в некоторых случаях поражение клетки происходит при одном акте ионизации в чувствительном объеме, в других случаях для этого необходимо несколько актов. При помощи математического аппарата теории вероятностей вычисляются кривые поражаемости.

Основной задачей теории мишеней является вычисление вероятности выживаемости в зависимости от природы излучения, геометрического распределения ионов в облучасмом объеме, размеров, формы и количества мишеней, в клегках данного биологического объекта. Необходимо подобрать такие размеры и форму мишени, чтобы вычисления вероятность поражения при заданной дозе совпадала с экспериментальными данными. Путем вычислений можно определить общее число пораженных одноклегочных организмов или клеток при воздействии данной дозой излучения.

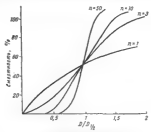


Рис. 14. Типичные кривые поражаемости для различных пороговых значений.
и — число ударов.

На рис. 14 приведены типичные кривые поражаемости, вычисленные для различных пороговых значений

(п — число ударов).

Необходимым элементом для расчета вероятности попадания является размер мишени. Из расчета следует, что размер чувствительного объема равен 4—40 µ у бактерий и вирусов. У клеток дрожжей он не больше 0,0001 части объема клетки, для более чувствительной бактерии соli этот объем принимается равным 0,001 части объема клетки.

исходя из формальных предпосылок о строении мишени, ее размера, формы и условно принимаемой чувствительности, многочисленные зарубежные нсследователи старались добиться навлучшего совпадения с экспериментом вычисленных кривых смертности и выживаемости.

В отношении формального совпадения результатов теория мишени добилась существенных услеков. Лучшее совпадение теоретических и экспериментальных данных наблюдается в тех случаях, когда кривые поражаемости выходят из аначала координат (рис. 9, кривая //), т.е. когда гябель организмов начинается уже при ничтожно малых дозах. Это соответствует тем случаям, когда поражение вызывается вероятнее всего одним ионизационным актом, хотя клетка произывается многими электронами, которые образуют тысячи пар ионов на своем пути. Указания закономерность наблюдается при облучении вирусов, бактерий, простейших; ей же подчиняется интенсивно изучаемый заурбежными ваторами так называемый мутационный процесс, т. е. проявление поражений в последующих поколениях.

В тех случаях, когда мишень поражается в результате нескольких актов нонизации, кривая поражаемости, а следовательно, и выживаемости имеет S-образную форму. С точки зрения теории мишени, это обусловлено тем, что число ударов о мишень возрастает пропорционально дозе, а количество попаданий в мишень растет более медленно (по экспоненциальному закону). Причем попадание и удар, т. е. ионизационный акт в мишени,— не идентичные понятия. Хорошо известно, что ионизационные акты распределяются вдоль пути электрона неравномерно. В тех же местах, где происходит ионизация, создается не только одна пара ионов, но группы ионов (ионные рои), которые образуются вторичными электронами. Хорошо известно, что ионы, образующиеся вдоль пути электрона, распределены неравномерно: чем больше энергия электрона, тем реже происходит ионизация. Поэтому если размеры чувствительного объема меньше интервалов между нонными роями, то не всякое пересечение мишени электроном вызовет ионизацию внутри этого объема. С точки зрения теории мищени, в этом состоит принципиальное различие в биологическом действии а- и в-частиц. Поскольку а -частица обладает большой плотностью ионизации, то при пересечении мишени она всегда создаст в ней одну или несколько пар нонов.

Таким образом, попадание в мишень β-частиц и вторичных электронов приведет к удару (нонизация) только тогда, когда интервалы между ноинзированиями атомым меньше диаметра мишени, в противном случае не всякое попадание приведет к удару. При возрастания довы вероятность удара также возрастает и в передее достигает 1.

Если биологический эффект обусловлен одним изинзационным актом, то количество погибших организмов, вполне естественко, не должно зависеть от мощности, а только от абсолютного значеняя дозы. Следовательно, при одной и той же дозе, полученной за і минуту яли за несколько часов, должен наблюдаться одинаковый эффект при условии, что чувствительность биологического субстрата остается постоянной. В тех случаях, когда биологические изменения обусловлены кумулятивным действием, производимый эффект может зависеть от мощности дозы, поскольку в интервале между ударами в чувствительной зоне может произойти восстановление центров. Так как эффект связан с актами воизващия, бологическое действие зависит только от плогности нонизация.

Последователи теории мишени пытались связать эту чисто формальную теорию с реально существующими в клетках морфологическими структурами. Основным чувствительным элементом клетки в теории мишени принимается ядро; поскольку его геометряческие размеры слишком велики, считалось, что чувствительным элементом являются хромосомы или их части. Некоторые авторы принимали в качестве такого чувствительного элемента ядрышки. Тщательные морфологические измерения различных частей клетки показывают, что морфологически в клетках нет таких образований [79], которые бы соответствовали размерам и параметрам мишеней, постулируемых теорией, и только в некоторых случаях получаются формальные совпадения [81]. Некоторые видные последователи теории мишени в ее модернизированном виде [69] считают, что строго доказанным как с математической, так и с физической и биологической точек зрения является применение теории мишени для объяснения механизма биологического действия на вирусы, бактерии и мутационный процесс; при этом роль мишени играют крупные молекулы в хромосомах и вирусы в целом как одна протенновая молекула. Исходя из этого, некоторые исследователи вычасляли и подгоняли размеры и форму мишени под опытные данные Считается, что ведущая роль в поражении принадлежит элементам ядра клеток. Большинство зарубежных исследователей считает, что поражение зависит от непосредственного попадания электронов в морфологические элементы ядра, которые и явтяются мишенями. Такими элементами являются, по их чнению, хромосомы и те биохимические вещества, которые входит в их состав (тимонулеменовая кислота).

В настоящее время имеются исследования, которые показывают, что ие меньшую роль играет поражение учтоплазмы радиоактивными излучениями [15, 87]. Быто показано, например, что тот генетический эффект, который рассматривался как безусловный результат прямого действия радиоактивных излучений на ядро и его компоненты, может быть вызван облучением только цитоплазмы.

Накао установил, что если облучать до оплодотвореняя только яйко шелковичного червя и оплодотворять его леоблученным сперматозондом, то у потомства происходит нарушение тех генетических признаков, которые вно-

сятся сперматозоидом.

Еще более убедительные реаультаты были сообщены дори [46], который показал, что при облучении изолированных ядер яйцевых клеток лягушки и саламандры морфологические изменения в ядре, характерные для поряжения, покавляются после облучения его дозами, равными примеры об 000 г. Такие же изменения в ядре при выми примеры об 000 г. Такие же изменения в ядре при облучении клеток в целом получаются при замичителько меньших дозах (1000—5 000 г). Исследования Дюри [46] в зарубежной литературе обычно замалицавотся, котя нет экспериментальных данных, которые опровергали бы его результаты.

Такого же характера даниые были получены и другими исследователями Харрис [123] облучал раздельно ядро и цитоплазму у крупной амебы (Amoeba proteus), Затем ок навлекал ядра и вводил облученное ядро в необлученную цитоплазму, и наоборот. На основании этих опытов ок пришел к выводу, что ядро и шитоплазыпоражаются незавксимо друг от друга. Ич было установлено, что 50% смертельная доза для ядра равна 120 000 г. а для цитоплазмы — 280 000 г. Даже при поражении цитоплазмы значительно меньшими дозами клетки полностью тераког способность делиться [123]. Однако клеточ-

ное деление может все же происходить при поражении ядра дозами, близкими к смертельным Заметная задержка деления клетки происходит уже при облучении цитоплазмы дозами, равными 100 г. Хотя сторонники теории мишени в ее современном виде и добились довольно удовлетворительного совпадения формально вычисленных кривых поражаемости с экспериментом при облучении α- и β-частицами и γ-лучами, однако при расчетах кривых поражаемости для а-частии возникают уже формальные затруднения. Удельная ионизация, создаваемая «-частицами, значительно больше, чем у электронов. Следовательно, вероятность попадания одной с частицы в мишень гораздо меньше вероятности попадания нескольких сотен электронов или фотонов, создающих в сумме такую же нонизацию, что и д-частицы. В тех случаях, когда гибель объекта происходит в результате одного акта ионизации, эксперименты показывают, что разница в биологическом действии α- и β- частиц значительно меньше, чем это следует из теории мишени. В то же время в некоторых слу-вытекающие из теории мишени, приходится допустить, что размеры мишени в одной и той же клетке различны для а- и 3-частиц.

Несмотря на то, что до настоящего временя есть еще много последователей георин мишени, все же отмечается значительный отход от нее, так как в литературе накапливается все больше и больше фактов, противооечащих

этой теории.

Выше отмечалось, что очень трудно увязать морфологические картины с размерами мишени [12]. В настоящее время установлено, что мутационные явления проксходят не только при облучения ионизирующими излучениями, но при воздействии таких химических веществ, как иприг и колхицин [4, 50, 67], которые дают аналогичную картину.

Накапливается все больше и больше материалов, противоречащих предположенями, что ядро вяльется более чувствительным к излучению. В ряде случаев установлено, что в большей степени поражается протоплавма. В теории мишени является порочимы основное предположение о наличии в клетке ограниченных объемов, которые ответственны за общую реажицию пораженям, в то

время как остальное вещество клегки внертно. Теория мишени не пытается объяснить механизмы тех реакций, которые происходят в чувствительной области. В основном ее последователи предполагают, что те реакции, которые возникают в чувствительной области, валяются реакциями прямого действия на межмолекулярные связа в крупных молекулах белка. В связа с развитием теории непрямого действия последователи теории мишени предполагают, что образующиеся вследствие ионизации радималы воды имеют возможность удачию прореатировать только в этой области; это, конечно, является сильной натяжкой.

Теория мищени постепенно отмирает. Однако она сыграла положительную роль, так как для ее подтверждения было предприято большое число исследований по изученно количественных закономерностей, связанных с биологическим действеме излучения. Ряд экспериментальных данных, полученных при этом, отвергает эту теорию.

# Непрямое действие излучения

В результате нонизации, происходящей при воздействии излучения, может произойти разложение воды на свободный водород и перекись водорода [22]:

$$2H_aO \rightarrow H_a + H_aO_a;$$
 (1)

однако накопление ее происходит чрезвычайно медленно, так как при облучении перекись водорода в свою очередь разлагается на воду и кислород:

$$2H_2O_3 \rightarrow 2H_2O + O_2$$
. (2)

Скорость реакции (2) несколько меньше, чем реакции (1), поэтому в воде происходит образование некоторого количества перекиси водорода. Она может быть обнаружена при облучении большими дозами радкоактивных азлучений (сосбенно при облучении с-частидами). При длительном облучении воды не происходит непрерывного накопления перекиси водорода, так как через некоторое время процессы образования и разложения уравновещиваются, после чего количество перекиси остается постоямным (21). Поскольку живые ткани в основном состоят из воды, было высказано предположенне, что лучевое поражение происколыт не в результате непосредственкого воздействия излучения на молекулы протоплазмы, а обусловлено продуктами разложении воды, в частности, перекисью водорода, которая хорошо окисляет буюжимческие

компоненты протоплазмы. Для подтверждения этой точки зрения некоторые исследователи вводили в организм перекись водорода, стремясь получить лучевые поражения. В литературе приводится ряд фактов, когда при введении в организм пережиси водорода удавалось получить примерно такую же морфологическую картину, как и при дучевом поражении. Однако эти опыты не показательны, так как параллелизм картины поражения пол возпействием излучения и при введении перекиси водорода касался только некоторых банальных внешних проявлений Перекись волорода вводилась в количествах, значительно больших, чем может образоваться при облучении. Кроме того, следует отметить, что при облучении смертельной дозой, равной примерно 600 г. образуется около 1014-1015 молекул перекиси на 1 г ткани. Такое количество перекиси водорода должно разлагаться каталазой. Одна молекула каталазы может разложить в 1 минуту 5-104 молекул перекиси. Никакого парадлелизма между степенью поражения и солержанием каталазы в органах установить не удалось [27]. Прибавление каталазы в большинстве случаев не оказывало влияния на поражаемость организмов радиоактивными излучениями. Этими же недостатками страдали опыты, проводившнеся in vitro на белках и других соединениях [114].

Новые исследования установили отсутствие сходства между характером поражений под действием излучений и пережиси водорода [116]. Параллельно изучалось изменение оптических свойств белка при облучении по воздействием таких количеств перекиси, которые могли образоваться при данной дозе излучения. Было установлено, что спектр поглощения белка заметно изменяется в интервале длим воли 2510—3000 Å при обдучении дозами 6 000—250 000 г, в то же время при введении таких количеств перекиси водорода, которое образуется при болучения дозой 250 000 г, не было обнаружено инжики изменений оптических свойств с ызворгочного аль-

бумина. Эти же количества перекиси водорода не вызывают никаких изменений вязкости белка, которые возникают при облучении значительно меньшими дозами.

Сравнительные количественные исследования показывают, что хотя перекись водорода и вызывает поражение, однако дипамические закопомерности значительно отличаются от характера поражения, обусловленного радиоактивными излучениями [16]. Например, при облучения [-1, лучами дыхание сперматозоидов морского ежа остается неизменным, или при повышении дозы закономерно падает. При малых количествах перекиси водорода (10-4—10-3 молей) дыхание возрастает и только при значительном повышении отмечается понижение интенсивности дыхания (тада, 8),

Таблица 8

Изменение дыхания сперматозондов морского ежа
в зависимости от концентрации перекиси водорода

	Концентрация Н <sub>г</sub> О <sub>в</sub> , моль	Влияние на дылание	
_	0.01 0,001 0,0005 0,0001	Полное подавление́ Дыхание подавлено на Отсутствие эффекта Стимуляция дыхания на	

Кроме того, в биологических тканях и жидкостях никогда не удавалось обнаружить следов перекиси водорода даже после облучения очень большими дозами. При воздействии радиоактивными излучениями на

при возденствии радиоактивными излучениями на разбавленные растворы очень быстро инактивируются различные ферменты, например, уреаза, сукцин-дегидростензая. Полная инактивация в разбавленных растворах достигается при облучении дозами порядка сотен ренттенов. При введения в такие же разбавленные растворы перекиен водорода в количестве, соответствующем дозе, равной 200 000 г, инактивация не достигается. Аналогияные данные были получены на бактериях и сперме морского ежа.

Весьма показательно, что введение в раствор одновременно с перекисью водорода ионов двухвалентного жедеза и двухвалентной меди в количестве, равном 10-8 моля, значительно ускоряло действие перекиси водорода; в этом случае характер воздействия приближался к лучевому поражению. Это обусловлено тем, что при взаимодействин ионов металла с перекисью водорода происходит образование более активного радикала ОН:

$$H_2O_2 + Fe^{++} \rightarrow FeOH + OH$$
.

В настоящее время все более и более склоняются к предположению, что основную роль в первичном блолгическом действии играют активные радикалы Н, ОН и НО § [34], которые в первую очерель возникают при облучении водной среды [28]. Для разложения воды на радикалы Н и ОН достаточно затратить количество энергии, равное 5 эв. При отрыве электрона от молекулы воды происходит первичная реакция:

$$H_2O \rightarrow H^+ + OH$$
,

в результате образуется радякал ОН и ион водорода Н +. Образующийся при этом электрон присоединается к водородному нону, образуя активный электрически нейтральный водородный радикал

$$H^+ + e \rightarrow H$$
,

или захватывается молекулой воды; это приводит к следующей реакции:

$$H_2O + e \rightarrow H + OH^-$$
.

При наличии растворенного кислорода водородный радикал реагирует с ним, образуя новый радикал НО<sub>2</sub>, который был открыт Бахом:

$$H + O_3 \rightarrow HO_3$$
.

Этот радикал, конденсируясь, дает перекись водорода и свободный кислород [35]:

$$2HO_2 \rightarrow H_2O_2 + O_2$$
.

По схеме Баха, радикал HO<sub>2</sub> дает высшую перекись, что является, видимо, более вероятным [139].

Последняя реакция количественно связана с содержаннем свободного кислорода я при уменьшении его ослабляется. Она ведет к уменьшению количества свободных радикалов водорода.

Свободные радикалы не могут долго существовать; время жизни равно примерно 2-10-7 секунд. Они реагируют друг с другом или с любыми группами молекул, способными вступать в реакции. При этом возможно протеквание следующих реакций.

$$H + H \rightarrow H_2$$
; (3)

$$H + OH \rightarrow H_2O;$$
 (4)

$$H_s + OH \rightarrow H_sO + H;$$
 (5)

$$H \div O_3 \rightarrow HO_3$$
; (6)  
 $OH + OH \rightarrow H_2O_4$ ; (7)

$$HO_2 + HO_2 \rightarrow H_2O_4$$
. (8)

Уменьшение числа водородных радикалов в результате реакции (3) уменьшает вероятность реакции (4), ведущей к рекомбинации радикала ОН. Благодаря этому активность радикала ОН по отношению к другим молекулам, присутствующим в растворе, возрастает. Радикалы ОН химически высокоактивны: они очень хорошо окисляют органические ноны. Радикал Н менее активен и, по мнению Вейса, ему принадлежит в биологическом действии второстепенная роль. Схема разложения водной среды объясняет некоторые явления, происходящие при лучевом поражении, в частности, тот факт, что уменьшение парциального давления кислорода во время облучения оказывает защитный эффект и значительно снижает смертность организмов. Очень многими исследователями было твердо установлено, что радиобиологический эффект определяется количеством растворенного кислорода в среде или тканях организма в момент облучения [36, 37, 42, 97, 107]. Бактерии coli в анаэробных условиях гораздо менее чувствительны к облучению, чем в кислородной среде. При помещении этих бактерий в атмосферу азота или водорода абсолютная смертельная доза возрастала от 6 500 до 10 000 г. Устойчивость парамеций сильно повышается в бескислородной среде. Исследования на высших животных также показывают, что при нскусственно вызванной аноксии или при снижения парциального давленяя кислорода во вдихаемом воздухе во время облучения значительно синжалась смертность крыс и мышей. В некоторых случаях удавалось получить 100% выживаемость при абсолютной гибели контрольных животных после облучения [14].

Следует отметить, что кривые поражаемости радиоактивными излучениями для различных организмов, начиная от одноклеточных я кончая высшими организмами.

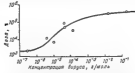


Рис. 15. Зависимость дозы инактивации от концентрации в воде вируса табачной мозанки.

дают сходную картину снижения смертности, в зависимости от уменьшения концентрации кислорода.

В то же время опыты іп vitro показывают, что уменьшение парциального давления кислорода при облучении воды поняжает ее окислительную способность; это следует из теоретических соображений, поскольку при этом уменьшается выход радикалов НО<sub>2</sub>.

Теория непрямого действия радикалов воды подтверждается также следующими экспериментальными фактами.

Известно, что инактивация различных бюххимических и биологических субстратов в водном растворе происходит при облучении значительно большими дозами, если они находятся в сухом состояния по сравению с влажным. На ряс. 15 приведена зависамость дозы инактивации от концентрации белка вируса табачной мозанки в водном растворе (691. Если колячество воды настолько мало, что состояние белка вируса пряближается к сухому, доза инактивации равна примерню 10% г, при разбавлении в отношении 1: 10% доза уменьшается примерно в 100 от дата примерно 10% в 1000 раз.

Влажные семена гибнут при облучении значительно

меньшими дозами, чем сухие.

Твердо установлено, что отсутствие кнолорода имеет существенное значение только во время непосредственного облучения, т. е. только в тот период, когда могут образовываться и существовать радикалы. Доказательством теорин непрямого действия выявется также эффект разбавления. Известно, что при одной и той же дозе облучения количество инактивированного фермента в швиро ком интерваде не заявеля от концентрации фермента

в растворе. Например, было обнаружено, что при облучении двух растворов, концентрация которых отличается в 60 раз, образуется одинаковое количество инактивированного фермента [48]. Казалось бы, биологический эффект должен быть различным, так как в силу различия концентраций этих растворов неодинакова вероятность попадания фотонов и электронов в молекулы фермента. Но поскольку этого не происходит, то, видимо, причина биологического действия излучения обусловлена водной средой, для которой величина поглощенной энергии в обоих случаях одинакова, так как относительное количество растворенного фермента по массе очень невелико (примерно 0,1%). Расстояние между молекулами настолько мало, что все продукты распада воды имеют возможность вступить в реакцию с молекулами фермента. При очень малых концентрациях, когда расстояния между молекулами становятся очень большими, начинает сказываться влияние разбавления.

Независимость химического эффекта от разбавления [По отмечена также для никомолекулярных растворов неорганических соедимений (например, для муравьниой кислоты). При облучении дозой 100 000 г 1 л водного раствора, содержащего  $10^{-6} - 10^{-5}$  граммолекул муравьниой кислоты, образуется 25 микромолей водорода.

Возникающие при воздействии радиоактивных излучений радикалы реагируют сокружающими молекулами. Они окисляють се, что может окисляться, и восстанавливают все, что может восстанавливаться. Так как радикалы весьма активны, их время жизни ничтожно мало; часть из них рекомбинирует, вновь образуя воду, другая часть успевает прореагировать с активными группами составляющих протопламу органических молекул. Софтношение между количеством радикалов, которые рекомфинировали и прореагировани с молекулами быологического субстрата, определяется соотношением скоростей этих двух реакций (рекомбивации и окиснения — восстановления). Окисление осуществляется в основном радикалами ОН и НО<sub>2</sub>, так как их инмическая активность значительно больше, еме, напрямер, перевсие водорода. Кроме того что перекись водорода в условиях облучения иоизирующими налучениями очень исстабильна и быстро разлагается в присутствии активных радикалов по следующей съеме:

$$\begin{split} &H_2O_3+H \longrightarrow H_2O+OH;\\ &H_2O_3+OH \longrightarrow HO_2+H_2O;\\ &H_2O_3+HO_2 \longrightarrow H_2O+O_3+OH. \end{split}$$

Так как молекулы биохимических компоментов химически весьма активым, то значительная часть их, повидимому, в среднем больше половины, прореатирует с биохимическим субстратом. Однако не все реакция дают полноценный эффект. Изучение биологического действих излучении показывает, что эффект поражения вызывается только небольшой долей радикалов, образующихся пов облучении клегок и тканей

Окисление или восстановление данного вещества зависит от его окислительно-восстановительного потенциала; если окислительный потенциал больше — 0,52 в, то вещество будет окисляться, если же он ниже — 1,1 в, то

вещество будет восстанавливаться.

Потекциалы биологически важных биохимических компонентов протоплавамы обыновенно больше 0,5 в, следовательно, такие соединения, как глютатноя, щистеля, щитохром, аскорбиновая кислота, должны окисляться в водних растворах Иместа некоторая вероятность того, что твиотегические продукты, дающие начало развятие лучевого поражения, также возникают в результате окисления; это подтверждеяется котя бы тем, что уменьшение парциального давления кислорода сильно снижает поражаемость [97].

Образованные радикалы существуют очень короткий промежуток времени. В чистой воде они рекомбинируют и дают частично перекись; в то же время они могут реагвровать с химически активными группами, входящими в состав протоплазмы. Соотношение между количеством рекомбинированных и прореагировавших с бислогическим субстратом радикалов определяется соотношением

скоростей реакции.

Ймеются вполне убедительные данные о том, что скорость реакции с биохимическими компонентами протоплазмы может нногда превосходить скорость рекомбинации радикалов. Исследования Эммануэля и Кругляковой (139) показывают, что при рекомбинации радикала в водном растворе НО₂ образуется не вода, а радикал Н₂О₄, который может существовать в растворе в течение длительного времени. Если в этом растворе имеются хорошо сиколяемые молекулы, радикал Н₂О₄ взаимодействует с ними.

Анализ количественных закономерностей облучения показывает, что на собственно биологическое действие, которое приводит к картине лучевого поражения, затрачивается незначительное количество поглощенной энергии радиоактивных излучений. Следовательно, далеко не всегда при реакции радикалов возникают биологические изменения. Радикалы окисляют все, что может окисляться, но, повидимому, далеко не все молекулы, которые окислились, могут завязать реакцию, которая будет продолжаться после окончания облучения за счет внутренних энергетических резервов. Исследования инактивации ферментов in vitro под воздействием радиоактивных излучений показали, что для инактивации ферментов в разбавленных растворах требуются незначительные дозы, порядка сотен рентгенов; если же к растворам, содержащим ферменты, прибавляются белки, то инактивационная доза резко возрастает. Этот эффект получил название «защитного действия» [17-48].

Величина дозы мнактивации ферментативной активности зависит от степени очистки белка, так как белковые загразнения играля роль защитных веществ. В тех случаях, когда энзямы были хорошо очищены от белка и концентрация их была невелика, мнактивация происходила при облучении дозами, не превышающими 100 г.

В живой протоплазме их чувствительность очень сильно понижена в связи с наличием большого количества защитных веществ.

ства защитных вещест

Защитный эффект зависит от скорости реакций радикалов с органическими молекулами. Чем с большей скоростью реагирует данное соединение с продуктами распада воды, вероятнее с радикалами воды НО, и ОН. тем больший защитный эффект оно будет оказывать по отношению к соединениям, реагирующим с небольшой скоростью. Соединение, которое реагирует с наибольшей скоростью, захватывает наибольшее число радикалов, и защитным будет то вещество, скорость реакции которого с радикалами превышает скорость реакции с биологически важным компонентом. Экспериментально было определено условное защитное действие для большого количества соединений [69], т. е. определялась та конпентрация, которая снижает на 50% скорость разложения аллоксан-аденин-динуклеотида при воздействии радиоактивными излучениями (табл. 9).

Табляца 9

Концентрации различных веществ, при которых скорость разложения
ядюксям-аленин-динуклеотила уменьшается на 50% [5]

andorean-agenta-ganyancotaga yannomactes na 50% [5]								
Вещество	Концентрация, моль/явтр	Вещество	Концентрация, моль/литр					
Гляция	1,8.10-4	К-Тноционат	5,2-10-8					
Натрий, аксалат	1,5-10-4	Фруктоза	1,4.10-1					
Аланин	1,7-10-8	Натрит	1,8-10-1					
Глюкоза	4,3.10-3	Нуклеат	5,8-10-2					
Сукроза	3,2-10-9	Аллоксан-аде- ник-динукле- отид	1.0					

Было установлено, что большим защитным действием обладают соединения, в которые входят сульфгидрильные группы и сера. Цистени, глютатион хорошо защишают другие соединения от воздействия излучения 192, 331, так как скорость их реакции с радикалами велика. Тиомочевина, например, обладает в 200 раз большим защитным действием, чем мочевина. Это явление защиты было отмечено также для более простых соединений. Было показамо, например, что ацего разлагается при воздействии радиоактивных излучений, однако, если к раствору ацегока прибавить муравьникую кислоту, то только она будет разлагаться; если же к зацетоку приба-

вить уксусную кислоту, то защитную роль принимает на себя ацетон (он распадается); уксусная кислота реагирует более медленно и при этих условиях не разлагается.

Наличие конкурентных отношений во вторичных реакциях взаимодействия биохимических компонентов с продуктами распада воды объясняет, почему только небольшая часть поглошенной энергии излучения вызывает поражение. Как уже указывалось выше, закономерности поражения нонизирующими жалучениями подчиняются законам вероятности и хорошо описываются известной

формулой Пуассона (см. стр. 18).

Сторонники теории мишеви чисто формально представляли себе эту зависимость как вероятность попадания электронов в гипотетическую мишень. Эта закономерность, с точки зрения теории радикалов, должив выражать вероятность реакции с данным компонентом протоплазмы при наличии значительного количества конкурнрующих процессов. Рассмотрение вероятности реакции радикалов с гипотетическими молекулами приводит к тем же формулам и результатам, как и в теории мишенку, однако это рассмотрение является более обболюваным.

Защитное действие соединений, имеющих сульфгидряльную группу, обусловлено тем, что при облучении іпvitro сульфиприльные группы Легко окисляются водными радвкалами. Баррон [17, 18] выдвинул теорию, согласко которой лучевое поражение вызывается инактивацией сульфгидинацых групп вследствие их окисления ради-

калом НО2:

$$2SH + 2HO_3 \rightarrow S - S + 2H_2O;$$
  
 $2SH + H_2O_3 \rightarrow S - S + 2H_2O.$ 

Тиоловые соединения обладают защитным действием меставые при введении их в организм перед облучением. Это обстоятельство как будго служит убедительным подтверждением теории. Однако если бы ноизкручения и образоваещиеся радикалы действовали непосредственно на сульфунарнымые группы и окремяли как это себе представляет Баррои, то после облучения должко уменьшиться количество восстановленного глютатики. Изучение сотоящим глютатиона в кровя и тканях

животных после общего облучения смертельными дозами (660 г) показало, что нельзя обнаружить никаких изменений в содержении восстановленного глистатиона (118, 77). После облучения смертельными дозами также не было обнаружено ныкаких изменений активисст сульфтидрильных ферментов: сукциноксидазы, сукциндегидро-геназы и цитохромоксидазы в печени и почках (22, 68).

В протоплазме, кроме сульфгидрильных групи, имеется много хорошо окисляемых соединений, которые конкурируют друг с другом. Количество поглощенной энергии очень невелико, а количество свободных радикалов, принимая во внимание рекомбинацию, еще меньще. Гипотеза совершенно неосновательно предполагает возможность избирательного поражения. Это невероятно даже в случае наличия избирательности, поскольку количество электронов, вызывающих поражение, слишком мало, а конкурирующих агентов слишком много. Избирательная инактивация сульфгидрильных групп возможна только в пробирке в очень разбавленных растворах, а там, где лабильных связей много, эффект уменьшается. Поэтому мало вероятно, что профилактическое действие цистеина и глютатнона обусловлено тем, что они вызывают в организме такое же защитное действие, как in vitro.

Всякая химическая реакция в водной среде, протекаюшая под действием радиоактивных излучений, за редким исключением должна тормозиться всеми агентами, которые задерживают и уменьшают выход радикалов при облучении. Наблюдается полный параллелизм между тормозным действием, которое оказывает ряд соединений на течение некоторых химических реакций в водных растворах, и их профилактическим действием при поражениях радиоактивными излучениями. Например, наблюдалось, что полимеризация полиметакриловой кислоты в водных растворах тормозится всеми соединениями, которые обладают профилактическим действием. Реакция заперживается цианистым калием, тиомочевиной, азидом натрия, тиосульфатом натрия, глюкозой, метиламином и метиловым алкоголем. Тормозящая активность этих соелинений полностью совпадала с их профилактическим действием, которое наблюдалось в опытах с животными (сульфгидрильные соединения не могли быть использованы в этих исследованиях, так как сульфгидрильная груп-на комплемсируется с полиметакриновой кислотой).

Профилактическое действие сульфгидрильных соединений некоторые авторы объясняют защитным действием [103], поскольку глютатион, цистенн и другие соединения обладают способностью «защищать» от лучевого воздействия в опытах in vitro другие соединения, например, белки и ферменты, находящиеся в разбавленных растворах, т. е. они более энергично реагируют с радикалами и перекисями, чем другие соединения. Повидимому, все же механизм профилактического действия сульфгидрильных соединений связан с поугими их свойствами. Несмотоя на то, что сульфгидрильные группы поражаются in vitro больше, чем другие соединения, степень поражения их в тканях организма при облучении почти не отличается от поражения других систем [68]. Вероятнее всего, что действие всех профилактических соединений и, в частности, сульфгилрильных соединений заключается в том, что они снижают напряжение кислорода в тканях, т. е. их действие аналогично действию пониженного содержания кислорода. Это подтверждается работой [49], где было установлено, что защитное действие цистенна совершенно не проявляется, когда одновременно понижается содержание кислорода,

Некоторые авторы считают, что добавление таких защитных средств, как натрий нитрита и этанова муравьинокислого натрия, увеличивает знаматическое разложение перекиси водорода и каталаза функционирует как перокидаза. Однако это менее вероятно, так как прибавление каталазы при облучении обычно оказывается неэффективным и не уменьшает стелени поражения (см. стр. 85). Основным действующим агентом является все же не перекись водорода, а радикалы ОН и НО2 и высшие песекиси.

До сих пор неизвестно, какая физико-химическая реакщия возникает при облучения и затем самостоятельно равивается, ускоряясь во времени. Всякая теория, которая стремятся установить истинный механизи развития лучевого пораженяя, должив прежде всего ответить на вопрос, почему происходит развитие вторичной реакции и почему ока развивается ускоренно. Теория, утверждающая, что во время облучения избирательно поражается какаялибо ферментая система, сразу же гавит вопрос, почему это нельзя наблюдать сразу и почему существует инкубащонный период в течение которого не наблюдается никаких симптомов поражения. Динамика развития поражения, наличие инкубационного периода, независимость развития реакции поражения от физиологического состояния свидетельствуют о том, что эта реакция не является на первых скрытых фазах своего развития реакцией извращения обмена веществ. Последователи теории мищени считают, что в тех случаях, когда эффект возникает от очень незначительной дозы, весьма возможно, от одного ионизационного акта, биологическое действие обусловлено прямым поражением крупных молекул; в этом случае температура не должна влиять на процесс и результат не зависит также от интервалов в облучении. Экспериментальные данные показывают, что по механизму действия эти случаи не отличаются от других закономерностей и являются результатом непрямого действия радикалов и перекисей, образующихся в воде при облучении. Летальный эффект на бактериях и процесс появления вариаций (мутаций), которые сторонники теории мишени считают характерными примерами действия одного ионизационного акта, обусловлены вторичным действием радикалов воды. Одним из характерных признаков, позволяющих установить наличие вторичного действия, является зависимость смертельного исхода от концентрации кислорода [14, 42, 107, 112].

В последнее время появились вполне убедительные данные, показывающие, что снижение парциального давления кислорода повышает выживаемость бактерий [14, 97]. В то же время было установлено, что снижение концентрации кислорода во время облучения уменьшает повреждение хромосом у традесканции. Оказалось, что скорость образования летальных мутаций у дрозофил тормозится искусственно вызванной аноксией (недостатком кислорода). Окись углерода при облучении традесканции значительно уменьшает частоту хромосомных аберраций. Очень показательно, что этот эффект снимается, если значительно повысить концентрацию кислорода во время облучения. Оказывается, что температура также влияет на скорость развития поражения и мутационных изменений. Изучая выживаемость различных рас бактерий coli, подвергавшихся действию летальных доз, Холлендер [121] установил, что если после облучения культуры бактерий выдерживать при температурах 6-30°, то максимальная гибель происходит при температуре, равкой 30°; при различных температурах количество выживающих бактерий изменялось примерно в 4 раза (рис. 16). Различие в этих случаях не качествейное, а количественное. Чтобы привести к смертельному исходу или вызвать вариационный эффект, требуется нитожное количество лучистой энергии. Это является свидетельством того, что верохипость заимодействия радикалов с компотого, что верохипость заимодействия радикалов с компотого, что верохипость взаимодействия радикалов с компотого, что верохипость заимодействия радикалов с компотого, что верохипость заимодействия радикалов с компотого, что верохипость заимодействия радикалов с компотого на применения в примен

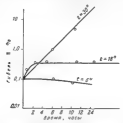


Рис. 16. Кривые гибеля бактерий coli, каходящихся в различных температурных условиях после облучения.

иентами субстрата, которые ответственны за биологический эффект, очень велика. В данном случае быстрее, чем у других организмов, развивается и вторичная реакция. Именю поэтому один новизационный акт может дать полный эффект.

Наличие воды ускоряет и увеличивает выход реакции. Например, в сухом виде вирус мозаичной болезия табака поражается в результате прямого действия при облучении большими дозами; в водной среде его поражение вызывается радикалами воды, причем для этого достаточно облучать его дозами, в 100—1 000 раз меньшими.

Кинетика образования перекисей в воде при облучении раборактивными излучениями помогает понять некоторые биологические закономерности, возникающие при действии различных радиоактивных излучений, хотя при облучения различных радиоактивных излучений. вряд ли успевает образовываться перехись непосредственно в проголазаме [8]. Ожислительные свойства воды, лищенной кислорода, не изменяются при облучении ее В и у-лучами. Температура оказывает слабый эффект на количественный выход перехисных соединений. Температурный коэфициент равен 1,2—1,3. Мощность дозы кграет довольно существенную роль. Выход перекиеных продуктов увеличивается, если мощность дозы увеличивается

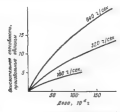


Рис. 17. Изменение окислятельной способности воды при облучении дозами различной мощности.

(суммарная доза остается той же) (рис. 17). Такое же влияние оказывает мощность дозы на биологический эффект.

При облучении а-частицами образование пережноей не зависит от температуры и парпиального давления кислорода, причем в зависимости от дозы облучения, окислительная способность увеличивается линейно (рис. 18) [97]. Пря облучения рентгеновыми, В. и т.лучами окислительная способность воды нарастает с повышением дозы по экспоненциальному закому. При облучения рентеновыми, В. и т.лучами с уменьшением парциалького давления ристорода вр время облучения снижается поражаемость; при облучения с-частицами спижение кислорода оказывает очень незначительный эффект [97]. Отмечено было, например, что характер кульых поражаемость неодинаков

для а частиц по сравнению с другими типами радиоактивных излучений: например, при облучении рентгеновыми лучами кривая поражаемости имеет S-образную форму.

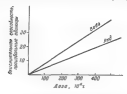


Рис. 18. Изменение окислительной способности воды и льда от дозы облучения о-частицами.

а для  $\alpha$ -лучей наблюдается линейная зависимость. Это обусловлено тем, что вероятность попадания двух  $\alpha$ -частиц в одно и то же место очень мала.

## Прямое действие излучения

Многочисленный экспериментальный материал убедктельно подтверждает теорию радикалов (непрямое действие излучения). Однако некоторые исследователи считают, что биологический эффект обусловлен не только вторичными процессами, а что ионизирующие излучения вызывают и непосредственный биологический эффект, разрывая химические связи в сложных белковых молекулах. Правда, в этих случаях необходимы производить облучение чрезвычайно большими дозами. Так, например, гибель высушенных вирусов, спор бактерий и семян происходит при воздействии дозами порядка сотен тысяч рентгенов, в то время как инактивация этих же объектов, находящихся в водном растворе, происходит при облучении дозами порядка сотен рентгенов. Было неоднократно показано, что ферменты и белки можно инактивировать и в сухом виде. Высушенные внрусы, так же как и сухие споры бактерий и семена, погибают в результате облучения,

Последователи теории мишени считают, что и в тех случаях, когда действие на клетку проявляется от одного ионизационного акта (кривая поражаемости экспоненциальна), эффект зависит от прямого действия электронов на внутренние связи крупных белковых молекул. Эти молекулы и являются мишенями. Гибель вирусов, бактерий, мутационные изменения и действие на отдельные клетки (пыльца растений) являются, с точки зрения теории мишени, актами прямого действия.

Некоторые исследователи рассматривают прямое действие излучения как непосредственный разрыв химических связей и, следовательно, разрушение жизненно важных биомолекул [111, 69]. Предполагается, что это разрушение является необратимым, т. е. молекулы восстановиться не могут. При дальнейшем развитии организма происходит нарушение того звена обмена (роста, развития), которым управляет данная молекула. По мнению сторонников теории мишени [69], существуют следующие объективные признаки, которые позволяют различать прямое действие от непрямого.

В случае прямого действия биологический эффект не зависит от срока воздействия (фактора времени), а только от суммарной дозы, а при непрямом действии - зависит. Это вытекает из представления о необратимом характере процесса разрушения молекул. Действительно, при облучении вирусов с интервалом до 40 дней наблюдались случан, когда биологический эффект зависел только от суммарной дозы. Было установлено также, что мошность позы при более кратковременных облучениях не влияет на смертельный исход. Например, процент гибели споо бактерий mesentericus одинаков, если облучать их а -частицами, создающими мощность дозы 164 г/сек и 1 020 г/сек при одной и той же интегральной дозе.

Точно так же не зависит от интервала между облучением частота мутаций (как указывалось выше, при облучении многоклеточных биологический эффект зависит от интервала между облучениями и мощностью дозы). Тем не менее утверждение, что независимость биологического эффекта от интервала между облучениями является показателем прямого действия, вряд ли соответствует действительности.

При дробном облучении в течение каждого периода возлействия в организме возникают какие-то кимические изменения и новые продукты реакции, которые продолжают образовываться и после облучения. Если концентрация этих продуктов лежит ниже порога физиологического действия, то они не могут возбудить новый процесс — вторую фазу лучевой реакции. При последующих облучениях химические изменения и число образованных продуктов увеличиваются, приближаясь и пороговому значению. Если в интервалах между облучениями эти пролукты разрушаются в заметном количестве, то естественно, что не будет наблюдаться полного суммирования эффектов. Таким образом, между процессом образования и разрушения все время будет происходить конкуренция, Чем больше мощность, тем больше выход, следовательно, в этом случае пороговая доза (при которой начинается гибель организмов) будет меньше. Отсутствие суммирования при действии на вирусы и бактерии свидетельствует о том, что продукты, образовавшиеся в клетках обладают большей стойкостью. Известно, например, что картина поражения радиоактивными излучениями лягушек (см. стр. 59-60) не может быть отнесена за счет прямого действия, исходя из приведенного выше критерия,

Если облучение проводить при низкой температуре (5), го эффект первичного облучения сохраняется в течение недель, т. е в этих условиях не происходит разрушения продуктов, образовавшихся при облучении. Казалось бы, что в этом случае также можно говорить о прямом действии

При прямом действии биологический эффект не зависит от температуры в противоположность не прям колудействого у удействию. Основанием для этого утверждения послужили опыты, где исследовалось ваняние температуры на выживаемость [11]. Было показано, что в широком интервалетибель дрозофил не зависит от температуры (табл. 10).

Таблица 10 Зависимость от температуры поражаемости дрозофия, облученных постоянной дозой

Температура	Поражаемость дрозофил, Ш				
+50° +20°	0,51 0,52				
—20°	0,56				

Исследования по выявленню частоты мутаций у дрозомил дали аналогичные результаты. Независимость лучевого поряженяя от температуры также является соминтельным критерием того, что данный эффект обусловлем прямым действвем. В настоящее время вполне четко установлено, что пер-

вый этан поражения, т. е. реакция, которая протекает во время облучения, не зависит практически от температуры. Это обусловлено тем, что реакция образования радикалов неорганических и органических перекисей, как и другие фотохимические реакции, имеет очень низкий температурный коэфициент. Хорошо известно, что первичная реакция состоит из двух звеньев: 1) не зависящего от температуры и 2) имеющего большой температурный коэфициент. Большинство исследователей, изучавших генетические изменения, не диференцировали эти две фазы и независимость от температуры в первой фазе относили ко всему эффекту. В экспериментах с получением мутаций суждение о том, что температура не влияет на биологическое действие, делалось на основании опытов, когда температура понижалась только во время облучения, т. е. в первую стадию реакции, которая и у многоклеточных практически не зависит от температуры. Обычно теорию прямого действия на организмы подтверждают опытами, в которых объекты подвергаются облучению при очень низких температурах. При этом наблюдаются такие же измене. ния, как и при обычной температуре. Примером прямого действия, который часто приводят в литературе, является расщепление сухого гемоцианина под действием облучения [101]. Количество расщепленного гемоцианина оказывается одинаковым при обычной температуре и температуре жидкого воздуха. Следовательно, эффект возникал от прямого столкновения новизирующих частиц с молеку лами гемоцианина.

Этот опыт нельзя рассматривать как доказательствотого, что прямое лействен играет существеняму роль в биологическом эффекте. Радиоактивные излучения в результате прямого лействия разрушают самые различные материалы (дерево, каучук и др.), естественно, что они будут разрушать любое биохимическое соединение лаи вирусы ін vitro лаже в сухом виде. Однако для получения видимого эффекта необходимо облучить эти соединения и материалы чрезвичайно большими дозами, которые в 100—1 000 раз превосходят дозм излучения, вызывающие бкологический эффект Разложение гемоцианина наблюдалось при облучении дозами, равными нескольким сотмим тыхи трим тыхих рентгенов. Исследования других авторов, проведенные на сильно охлажденных бкологический объектах, доказывают, что облучение при низких температурах вызывает торможение бкологического действия; однако величина температурного коэфициента невелика (порядка 1,1).

Проводя опыты на спорах грибка Phycomyces при температуре жидкого воздуха, Раевский [94] показал, что сте-



Рис. 19. Зависимость средней длины трубок прорастания пыльцы от дозы облучения при температуре 20° (кривая /) и при температуре жидкого воздуха (кривая ?).

пень поражения снижалась в 2—2½ раза по сравнению с тем эффектом, который происходит при комнатной температуре. Такого же порядка величины были получены в опытах Шехтмана и др. при облучении семян.

Для проверки гипотезы прямого действия Раевский изучал зависимость поражения пыльцы растений дигиталиса и лупина от температуры при облуче-

вии новизирующими излучениями. С точки зрения теории мишени, инактивация пыльцы вызывается одиги ионязащонным актом, т. е. обусловлена прямым действием. Пыльца подвергалась облучению при температуре 20 и жидкого воздуха. После облучения пыльца проращивалась при нормальной температуре и определялась задержка роста трубок прорастания, которая характеризоваля степень поражения.

Было установлено, что поражение явно зависит от температуры; температурый коэфициент равен 1,1—1,2 (рис. 19). Результаты этих исследований свидетельствуют о том, что о прямом действии, так, как его понимают сторондики теория мишени, говорить ие приходится.

Наличие температурного коэфициента в опытах с сильным охлаждением говорит о том, что в результате облучения в клетках возникает химическая реакция, которая развивается при низкой температуре Вполне закономерно, что температурный коэфициент этой реакции невелик, так как в данном случае происходит фотохимическая реакция, причем молекулы черпают энергию для реагирования не из внутренних тепловых ресурсов, а получают ее от внешнего источника, которым в данном случае является излучение. Подобного типа реакции могут развиваться при очень низких температурах. Было показано, например, что эритроциты, находящиеся в растворе глицерина и охлажденные до -79°, легко гемолизировались лучистой энергией видимой части спектра [34]. Принципиально те реакции, которые развиваются пол действием облучения в семенах бактерий пыльны и т. д. при низких температурах. не отличаются от тех реакций, которые происходят при воздействии радиоактивных излучений на многоклеточных животных. Как известно (см. стр. 61), первый этап первичной реакции у всех организмов имеет очень низкий температурный коэфициент.

Дозы, требусмые для создания одинакового эффекта при облучении объекта в сухом и увлажненном виде, от-

личаются примерно в 100-1 000 раз.

Отсюда следует, что эффективность прямого действия ничтожно мала. При уменьшении количества воды в клетках в 5—10 раз родь непрямого действия будет снижаться, Однако она все же будет играть главную родь, поскольку в клетках, даже в «высушенном» состоянии, вмеется достаточно воды «

И только в материалах и соединениях, где содержание воды составляет 3% и менее, можно говорить о роли прямого действия. Это может относиться только к неживым объектам

Прямое действие может иметь место также при облучении дозами порядка сотен тысяч рентгенов, т. е. когда гибель пооисхолит пол лучом.

## глава п

## ВТОРИЧНАЯ РЕАКЦИЯ ИНКУБАЦИОННОГО ПЕРИОДА

## Закономерности поражения

Характерной особенностью пораження радиоактивными излучениями является наличие скрытого периода, в течение которого в организме нельзя обнаружить какихлибо нарушений. Его часто называют периодом мнимого

благополучия (инкубационный период).

Во время инкубационного периода, безусловно, происходит ряд явлений. Однако те изменения, которые наступают после облученяя, настолько ничтожны, что они немогут быть обнаружены как биохимическими, так и физиологическими методами. Продолжительность этого скрытого периода обратно пропорциональна дозе облучения.

При дробном облучении малыми дозами продолжительность инкубационного периода может быть очень большой. Например, при попадании внутрь организма радиоактивных продуктов, которые создают смертельную дозу, инкубационный период может длиться более года. Обычно при массированном облучении, когда смертельная доза создается за короткий промежуток времени, инкубационный период у высших животных длится от нескольких часов по 30-40 дней, а у низших многоклеточных организмов (моллюски, ракообразные, растения) он может продолжаться несколько месяцев. Вообще говоря, длительность инкубационного периода для организма зависит от дозы облучения (рис. 20). После инкубационного периода явления поражения развиваются очень быстро; нарастание гематологических, бнохимических и физикохимических изменений приводит либо к смертельному исходу, либо к последующей нормализации.

Характер течения поражения во времени свидетельторачная реакция, которая затем продолжает самостоятельно развиваться (без воздействия облучения) и точно так же, как и пря автокаталитических процессах, а реакцию вовлекается все большее и большее количество молекуя; в конце концов это пряводит к видимым поражениям. Общий ход развития поражения радковктивными

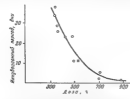


Рис 20 Зависимость инкубационного периода для крыс от дозы облучения.

излучениями можно рассматривать как самоускоряющийся процесс, напоминающий развитие автокаталитических химических реакций. Нарастание различных показателей, характерных для поражения, будет изображаться кривой типа ае-г. В зависимости от величины дозы, крутизна кривой будет изменяться, однако форма ее будет оставаться прежней Многие зарубежные исследователи отмечают, что этв закономерность не распространяется на группу простейших организмов (инфузории, бактерии), которые погибают только во время облучения от очень больших доз излучения, равных примерно сотням тысяч рентгенов. Однако другие исследователи наблюдали у простейших инкубационный период после облучения смертельными дозами. Медведев, Мансель, Шехтман [82] обнаружили, что амебы после облучения дозой порядка 105 г погибают не сразу, а после некоторого промежутка времени. Было установлено также, что фаг бактерии coli не сразу инактивируется после облучения. Таким образом,

простейшие не являются исключением из общего правила (см. стр. 20); у нях также после облучения наблюдается инкубационный период, но при некоторых условнях, создаваемых в среде, он может продолжаться очень короткий промежуток времен (см. стр. 92). Скрытый период выявляется наиболее характерно при облучении относительно мальми пороговыми смертельными дозами. Иногда при воздействии большими дозами удается обнаружить рад изменений сразу же после облучения. Тотчас же после болучения смертельными дозами в кроп жизточных обна-

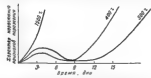


Рис. 21. Характер нарастания признаков лучевого поражения во времени при облучении различными дозами

руживается опалесценция [95]; очень быстро после облучения даже сравнительно малыми дозами можно заметить появление лейкоцитоза. Некоторые авторы заметили, что непосредственно после облучения появляется токсичность в крови (рис. 21). Исследования процесса деления клеток в культурах показали [134], что сразу после облучения значительно снижается процент делящихся клеток (рис. 22); некоторые исследователи улавливали изменения электрической активности нервных клеток и т. д. Однако если дозы не слишком велики, эти изменения сравнительно бы-стро исчезают (см. рис. 22). После облучения, наряду с прочими изменениями, в первую очередь наблюдается повышение проницаемости капилляров, причем, если дозы не очень велики, проницаемость возвращается к норме. После облучения, наряду с повышением проницаемости капилляров, увеличивается также их хрупкость [98, 40]. Однако и эти изменения при облучении не очень большими дозами исчезают на некоторое время, после чего снова возникают, когда заболевание переходит в явную форму. Эти ранние изменения проявляются у различных животных неодинаково.

В наибольшей степени шоковые явления проявляются у кроликов и в гораздо меньшей степени у собак, обезьян

и других животных.

Подобные изменения нельзя считать первичными реакциями лучевого поражения. Появление указанных выше реакций сразу после облучения и возврат к норме свиде-

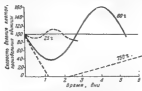


Рис. 22. Изменение во времени скорости деления клеток у эмбрионов кур после облучения различными дозами

тельствуют о том, что эти реакции не играют роли в развитии типичного лучевого поражения. В настоящее время считают, что они являются результатом первичного шока. Действие радиоактивных излучений не направлено избирательно на какую-либо систему; излучения поражают самые различные молекулы, поэтому в результате могут возникать самые разнообразные реакции. Некоторые из них, возникая, развиваются и затухают подобно указанным выше псевдопервичным реакциям, другие вызывают реакцию возбуждения. В то же время развитие поражения во времени показывает, что должны существовать реакции или группы реакций, которые непрерывно развиваются во время скрытого периода или в тот промежуток времени, когда все как будто приходит в норму. Косвенные данные, наряду с общей динамикой развития поражения, подкрепляют предположение о том, что в организме развивается возникающая при облучении первичная реакция. Побочные шоковые изменения, в том сдузае, есла основной инкубационный период велик, успевают вернуться к норме. Если доза велика и инкубационный период мал, то все реакция, сливаясь с основной реакцией поражения, развиваются неперрывию до момента тибели организма. При облучении малыми дозами, которые не способыя вызвать интенсивную шоковую реакцию, признаки пораженки появляются только в отдаленные сроки. Тот факт, что два неспецифических эффекта происходят не одновременно, свидетельствует о том, что нельзя явление первичного шока смещивать с первичными механизмами дучевого поражения.

В результате воздействия излучений последовательно протекают следующие процессы: 1) поглощение энергии излучения веществом; 2) размен физической энергии на химическую: 3) физико-химические реакции после-

действия.

Изучение кинетики течения лучевого поражения показывает, что в процессе развития лучевой болезни в последний период (физико-химические процессы) протекает две различные реакции или группы реакций. Первая из них — это фотохимическая реакция, которая протекает в течение очень короткого промежутка времени непосредственного взаимодействия вторичных электронов с веществом. Вторая — реакция последействия. Выход первой реакции определяет количество первоначально возникших активных молекул, которые дают начало вторичной реакции. Правильность этого предположения подтверждается многочисленными исследованиями, где изучалось профилактическое действие [92]. Как известно, большая группа веществ при введении непосредственно перед облучением обладает способностью значительно ослаблять токсическое действие излучения. К ним относятся следующие вещества: 1) соединения, содержащие сульфгидрильную группу - глютатнон, тномочевина, тномеркаптан; 2) вещества, понижающие окислительные процессы — цианилы. даже окись углерода, азиды и др. [20]. Эти вещества оказывают действие только в момент облучения и являются совершенно неэффективными после облучения. Ясно, что недостаток кислорода и профилактические вещества тормозят развитие быстрой реакции, которая продолжается чрезвычайно короткий промежуток времени и во время облучения. Как уже указывалось (см. стр. 41), действие

эгих профилактических веществ можег распространяться только на реакцию, связанную с взаимодействием водных радикалов с химическими компонентами протопазмы, поскольку радикалы долго не могут существовать в присутствии реакционноспособных молекул и срок их жизни измеряется мыллионными долями секулы.

Отсутствие эффективности этих веществ после облучения показывает, что сразу же вслед за первой кратковременной реакцией в клетках и тканях возникает качественно совершенно новая физико-химическая реакция,

Характерной особенностью этих двух реакций является их зависимость от температуры. Исследованяя, произведенные на холоднокромых животных, показывают, что температура практически не влияет на развитие пораженяя в момент облучения, но она оказывает сильное влянние на реакцию последействия.

Неоднократно отмечалось, что при повыжении температуры чувствительность различных тканей в организмов к радиоактивным взлученями понижается. Было установлено, что смертельный эффект у дрозофил повижается, если они все в время содержатся при някик температурах. Наблюдения показали, что кожа новорожденных крыс при длятельном оклаждении обладает значительно большей радиорезистентностью. Содержание облученных лягушек при понижениой температуре значительно повышает их выквавемость [129] (табл. 1129] (табл. 1129) (табл. 1129

Таблица 11 Выживаемость (в процентах) лягушех, солержавшихся после облучения при различных температурах

Дова,	Темпере- туре, ° С	Время после облучения, недели									
		l	2	3	4	5	6	7	8	13	15
1 000 1 000 3 000 3 000 6 000	23 6 22 12	97 100 95 90 100	95 100 79 80	82 95 32 70	58 95 5 70	27 90 0 70	90	19 90	13 90		
6 000 9 000 9 000	12 23 5 22 5	100 100 100	100 0 100	100	100	100 75	100	100	100	100	10

Данные, указанные в табл. 11, свидетельствуют о том, чествоскорость реакции поражения значительно задерживается при понижении температуры; при этом температурный коэфициент ускорения реакции равен 6—7. В тек

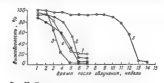


Рис. 23. Крявые выживаемости для лягушек, содержавшихся при разаличнах температурнах режимах.

1-пря температуре 20-29° во время облучения; 2- пря температуре 1-0° во время облучения; 3- при температуре 9° во время облучения и 0° за при температуре 9° во а премя облучения и 0° за темне перави 28 меся посае облучения; 3- при температуре 0° в темне 6 в медям посае облучения в в дальяейшеми при температуре 21-29°.

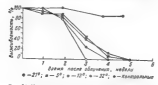


Рис. 24. Кривые выживаемости для лягушек, облученных при различных температурных режимах.

случаях, когда лягушки, облученные дозой 3 000 г, после пребываняя на хололу в течение нескольких дней переносится в более высокую температуру, поражение начинает быстро развиваться и, что особенно примечательно, с такой же скоростью, как у тех лягушек, которые содержались при высокой температуре (рыс. 23, 24).

Это означает, что реакция была приостановлена при изменении температуры, но активные центры ее остались неизменными. Изменение температуры во время облучения не оказывало эффекта на скорость развития дальнейшего поражения. Однако в литературе имеются данные о том, что температура не только задерживает развитие поражения, но и полностью ликвидирует его [132, 89]. Это явление было обнаружено при облучении яиц аскарид, находящихся при температуре 25°, дозой 50 000 г; в этом случае выживаемость составила только 1-2%. Те яйца. которые облучались и затем солержались в течение 7 недель при температуре 5°, а после этого переносились в среду с температурой 25°, дали гораздо более высокую выживаемость (до 40%). Следовательно, в период охлаждения происходила почти подная задержка реакции и в то же время количество активных молекул, способных продолжать реакцию, уменьшилось. Вероятнее всего, что активные молекулы в силу диффузии передвинулись из очагов реакции (живых клеток) в точки, где нет живого субстрата, способного вступать в реакцию.

Весьма показательны исследования, проведенные на крупных головастиках Rana cubetsiana, у которых изучалось поражающее действие излучения по морфологическим показателям (пикноз, гомогенизация и фрагментация ядер) [89]. Было установлено, что изменение температуры в пределах 0—20° во время облучения дозами порядка 500 г не оказывает никакого влияния на скорость развития дальнейшего поражения. В то же время содержание головастиков после облучения при различных температурах оказывало сильное влияние на скорость и степень поражения в последующие дни. При возрастании температуры от 0° до 20° количество пораженных клеток возрастало; температурный коэфициент нарастания был равен 4. При повышении температуры облученных головастиков, содержавшихся ранее при низкой температуре так же, как и в приведенных выше исследованиях, наступало быстрое развитие поражения; это показывает, что реакция только задерживается, но не ликвидируется и продукты, возникшие при облучении, длительно сохраняются при низкой температуре.

Установлено, что после облучения у головастиков можно обнаружить в глазу и в мозгу дегенеративные клетки; у тех головастиков, которые после облучения

содержались при пониженной температуре, дегенеративных клеток не было в течение продолжительного периода, однако они быстро появлялись при повышении температуры.

На рис. 25 приведены кривые гибели для яви саламандры, облучених дозой 3 000 г, которые выдерживались и облучались при температуре 22°. Кривая имеет S-образную форму, причем на 6-й день после облучения погибало максимальное число организмов. У второй

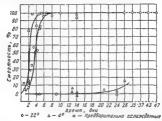
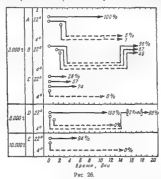


Рис. 25. Кривые гибели для янц саявыендры, облученных дозой 3 000 г при различных температурных режимах.

грулпы головестиков, которые содержались при температуре 4°, слабые признаки поражения можно было заметить только на 24—26-й день. В том случае, когда облучение проводилось на холоду, а в дальнейшем головастичем содержались при температуре 22°, кривая гибели почти полистью совпадала с кривой для первой группы.

На рис. 26 приведены результаты опытов Дюри с яйдами лягушек [46], которые подвергались облучению различикыми дозами при различикым температурных режимах. Эти опыты показывают, что в тех случаях, когда дозы были яно смертельными, снижение температуры после облучения полностью задерживало эффект поражения; при повышении температуры до 22° происходила быстрая гибель головастиков.

При облучении эмбрионов курицы возой 270 г было установлено, что через 2 часа совершенно приостанавливается клеточное деление. Если эмбрионы после облучения выдержать в течение 24 часов при температуре 57, то затем при повышения температуры они развиваются вполне нормально. Понижение температуры уменьшает скорость разрития повражения и у высших животимы.



Однако в связи с тем, что длительное поняжение температуры у темлокровных осуществить трудно [54], этот эффект удалось обнаружить только у новорожденных крыс и мышей до образованяя у них терморегуляторного аппарата [16, 54]. Так, например, при понижения температуры облученых новорожденных мышей наблюдалось повышение реактемности. Доза 1500 г, вызывавшая 100% смертность, оказывалась несмертельной для охлажденных животемых. Не дали положительных результатов исстедования, в которых были сделаны попытии систедования, в которых были сделаны попытии систедования.

у взрослых живогымх температуру во время и после облуения [19]: заметное симжение температуры удавалось вызвать у крыс в мышей на очень коротьие промежутки времени — от 30 минут до 1 часа. Этот срок был слишком мал по сравнению с продолжительностью живии животных (порядка 10—20 дней), чтобы можно было получить какой-лябо результат.

На теплокровных животных влияние изменения температуры давало иногда обратный эффект в связи с тем, что поняжение внешней температуры не вызывало изменения температуры тела, а стимулировало повышение обмена вещесть. У тех млекопитающих, у которых, во время зимией спячки температура понижалась (детутие мыши, сурки), радиационный эффект ослаблялся [21].

Эти данные с достаточной ясностью показывают, что реакция в момент облучения отличается по природе от той реакция, которая развивается после облучения. По типу своего развития последняя принадлежит к реакциям, которые развиваются с ускорением. Такой характер присущ реакциям, которые развиваются автокаталитически.

Как уже указывалось, сторонники теории мишени (Ли ид.) поступировали положение, что в случаях, когда тибель простейших организмов вызывается одним ионизационным актом, реакция не будет зависеть от температуры в противоположность реакциям, вызываемым несколькими ионизационными актами. Непосредственный экспериментальный материал, полтереждающий это положение, касается влияния температуры в момент облучения; в этих опытах ме рассматривается реакция последействую затих опытах ме рассматривается реакция последействують

Пряведенные выше исследования показывают, что температура в момент облучения вообще не оказывает влияния на первичную реакцию и не сказывается на скорости протекания дальнейшего поражения, независимо от того, сколько ионизациюных актов может привести к смертельному акслоу. Конечно, говорить о полном отсутствии влияния температуры на первое звено (фотохимическую реакцию) можно только в первом приближения. Температуры, конечно, оказывает влияние, однако температурный коэфициент очень инзок (порядка 1,1) и его можно обяворужить при сильном охлаждении.

Естественно предположить, что изменение скорости обмена веществ влияет на скорость развития вторичной реакции поражения. Однако ряд наблюдений не подтверждают это предположение. Например, непосредственно перед облучением заставляли мышей выполнять напряженную физическую работу: плавать в воде в течение 15—60 минут. Однако нельзя было обиаружить никакого различия между подопытимым животимым и контрольными, которые находялись в спокойном состоянии. Это подпереждают также опыть, преследовавшие цель повлиять на ход развития поражения после облучения различными фармакологическими средствами. Применение фармакологических препаратов, как понижающих окисление, так и повышающих его, иногда изменяет только длительность жизни, но не сказывается на конечном результате.

Ответная реакция биологических объектов на ралиационное действие слагается, как уже указывалось, из двух этапов: реакции, происходящей в момент облучения, и последующей реакции, которая развивается самостоятельно после облучения в течение длительных промежутков времени [91]. Природа вторичной реакции, протекающей в течение инкубационного периода, все еще не ясна; предпринимается много полыток подойти к решению этого вопроса путем воспроизведения реакции на биохимических соединениях вне организма. Явление последующего развития реакции после облучения наблюдалось при некоторых химических и биохимических реакциях [6]. Так. например, было замечено, что изменение ферментативной активности трипсина в водном растворе продолжается некоторое время и после его облучения ионизирующими излучениями. Скорость развития этой последующей инактивации зависит от температуры (табл. 12) [85].

Табляца 1: Относительное изменение активности (в процентах) трипсиях при облучении in vitro при различных температурах

Вреня	0.0		20	0.	37°		
после облучения, дни	веоблучев- ный	облучея- ныя	необлучен- ныя	облучен- вы\$	необлучен- ныя	облучев- ный	
0	100	49	100	49	100	49	
1	100	49 50	100	49	96	_	
3	100	50	100	47	-	_	
8	l — i	50	100	45	96	40	
18		_	98	40	-	_	
24	98	50	98	37	90	28	
48	99	47	99	29	-	_	

Аналогичный характер последействия наблюдался и для растворов пепсина. При этом было установлено, что инактивация происходит в результате реакция, протекающей с большей скоростью в момент облучения и значительно более медленной реакцией, которая идет самостоятельно после облучения. Скорость первой реакции не завясит от температуры, скорость второй — завищит. Предполагатется, что явление мнактивации этих фер-

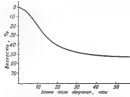


Рис. 27. Изменение вязкости раствора тимонукленновой кислоты после облучения дозой 50,000 г

ментов связано с тем, что денатурация протеннов наступает только тогда, когда после облучения повышается температура [115]. Установлено также, что скорость инактивации пелсина зависит от концентрации кислорода в растворе (так же, как и токсичность радиации). Скорость инактивации пепсина в растворе, содержавшем воздух, при давлении 760 мм на 30-80% превосходила скорость инактивации в растворе, где воздух был замещен азотом. Такой же эффект последействия наблюдался при облучении растворов тимонукленновой и лезоксирибокукленновой кислот [110, 122] (рис. 27). При облучении растворов этих кислот дозой 50 000 г происходило изменение их вязкости [67], которое наблюдалось после облучения в течение нескольких дней, при этом в растворе происходило нарастание перекисных соединений. Реакция зависит от температуры (оптимум лежит в пределах 20°). Конвей [135] испытал влияние некоторых защитных веществ на скорость этой реакции и показал наличие паралиелиямы между защитой организмов при облучении и уменьшением скорости реакции полимеризации [10]. Цистинамин, цистеннамин и цианистый натрий подазляли развитие реакции в тех случаях, когда они въоплись в раствор перед облучением, и оказывали слабый эффект, если ожи прибавлялись после облучения. Авторы этого исследования считают, что реакция развивается следующим образон.

$$H + O_2 \rightarrow HO_2 \rightarrow HO_2 + H \rightarrow H_2O_2;$$
  
 $OH + H_2O_2 \rightarrow HO_2 + H_2O;$   
 $HO_2 + N \rightarrow NO_2H.$ 

В процессе реакции происходит отнятие Н от следующей кислотной группы, в результате образуется гидропероксид, что приводит к образованию нового радикала, затем цепь поэторяется до тех пор, пока не произойдет полное ожисление:

$$R^x + O_2 + R_1 \rightarrow ROO^x + R \rightarrow ROOH + R^x$$
.

Если предполагать, как это делают авторы, что подобный же процесс развивается в тканах при лучевом поражении, то там должно провсходить непрерывное образование органических перекисных радикалов, которые являются движущим звеном реакции (промотором). Выло установлено, что подобного же рода реакция последействия развивается іп vitro в растворах дезоксирибомуклеимовой кислоты и протекает в течение нескольких часов после облучения [110, 135]. Было показавот также, что эта реакция развивается очень медленно, если перед облучением удалить кислород из раствора.

На основании этих данных было высказано предположение, что механиям лучевого поражения заключается в избирательном марушении нуклеопротениювого обмена. Сторонники этого предположения опираются на тот факт, что в ходе поражения снаью изменяется нуклеопротенновый обмен, причем иногда нарушения его проявляются очень рано 1991. Однако было установлено, что эти варушения, если они и возникают в ранние сроки, быстро приходят в норму 1921. Т. е. они саязаны с шоковыми явлениями [40]. Например, вскоре после облучения крыс старозб 550 г было обначужено прогрессирующее уменьшенае рибонумлениювой и дезоксирибонумлениювой кислоты в селезенке. Через 12 часов было обнаружено уменьшение рибонумлениювой кислоты на 35% и дезоксирибонумленновой кислоты на 35% и дезоксирибонумленновой кислоты на 47%, через 48 часов — на 50 и 75%, после чего отмечался перелом и к 6-му дню наступная нормализация, т. е. первод минмого благополучия. Точно так же при средних смертельных дозах наступающее уменьшение аскорбиновой кислоты в печени быстро при-ходит к норме. Такие же реакции последействия наблюдались на белках. Было показано, что при облучении растворов глобулита сравнительно малыми дозами (300 г) в течение некоторого времени можно наблюдать под тультрамикроскопом поцесс укрупнения размеров частиц.

Радом исследователей было обмаружено, что для разрушения эритроцитов in vitro необходимы большие дозы излучений; однако, если облучать сильно разбавленный раствор эритроцитов значительно меньшими дозами (порадка 1000 г), то после облучения начинает развиваться процесс гемолиза, который тянется в течение многих часов и дней [136]. Скорость этого процесса прямо пропорциональна дозе облучения. Высказываются мнения, что реакции подобного типа возникают после облучения в организме; особенно заманчиво предположить, что под влиянием облучения зарождается реакция полимеризацик нуклеопротендов в клетках, которая приводит к их разрушению.

В зарубежной литературе меканным лучевого поражения и, в частности, наличие инкубационного периода объясняют описанными выше реакциями, наблюдаемыми в опытах іп vitro. Однако кинетика указанных выше реакций полимеризацик и деполимеризации нуклемновых кислот [43, 121], инактивации ферментов и т. п. не позволяет поставить знак равенства между тем, что происходит в организме и в опытах іп vitro.

Для получения эффекта в опытах іп vitro приходится облучать чрезвычайно большими дозами (порядка 10° г), которые во много раз больше тех доз, которые вызывают гибель организмов или приводат к заметным изменениям. Приведенные выше реакции іп vitro, как правило, протекают по экспоненциальному закову. Скорость реакции мнеет наибольшее значение эначале и постепенно падает. Реакция деполимеризации рибомукленновой кислотой іп vitro развивается по типу мономолекулярных реакций разкить править поту мономолекулярных реакций титу мономолекулярных реакций разкить править поту мономолекулярных реакций титу мономолекулярных реакций разкить потучения потучение потучение титу мономолекулярных реакций титу мономолекулярных реакций титу мономолекулярных реакций титу потучение потучение титу потучение титу потучение титу ти

(постепенно замедляется). В то же время суммарная реакция поражения показывает, что в клетках и тканях развивается физико-химический процесс, который илет по типу автокаталитической самоускоряющейся реакции. Установлено, что при введении в раствор соединений, которые применяются как профилактические средства при поражениях, ход реакции замедляется, а иногда даже прекращается. Один этот факт не является показательным, он свидетельствует только о том, что в реакции принимают участие перекиси. Все профилактические средства вызывают уменьшение количества радикалов и перекиси водорода в воде, подвергнутой облучению. Так как указанная выше реакция in vitro развивается явно за счет образования в воде перекисных соединений (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> и др.). то все факторы, которые вызывают торможение процесса образования перекисных соединений и радикалов в воде, будут тормозить и общую реакцию. Тормозящее действие будут оказывать также те соединения, которые легче окисляются перекисями, чем те, которые облучаются. Эти факты лишний раз подтверждают, что действительно первая стадия биологического действия радиоактивных излучений обусловлена радикалами воды. Однако из этих исследований трудно понять, какая реакция завязывается на втором этапе.

Так как в указанных реакциях движущим механизмом является, конечно, перекись волорода и другие перекиси, то неоднократно делались попытки обнаружить в тканях, подвергшихся облучению, перекисные соединения. Однако они в большинстве случаев были безуспешными. Только в двух исследованиях удалось обнаружить повышенную окислительную способность тканей [73]. Во-первых, это было отмечено для экстрактов из кожи мышей на 6-й день после облучения смертельными дозами, когда заболевание было в полном разгаре: во-вторых, в последнее время Харган и Пилпот при облучении мышей дозой 950 г [126], применяя различные химические тесты, обнаружили в бутаноловых тканевых экстрактах вещество, количество которого заметно нарастает со 2-го дня; оно способно при температуре 100° в течение 10 минут окислять хлорид олова в анаэробных условиях и, катализируя медь, окислять в аэробных условиях лейко-2: 6-дихлорфенол-индофенол. Особенности поведения этого окислителя не могли быть идентифицированы со свойствами других известных пероксидов. Какова роль этих «перекисей»,

установить пока трудно.

Рассмотренные закономерности развития лучевого поражения обусловлены кинетикой физико-химических реакций, возникающих при облучении. Ранее было отмечено. что при действии нонизирующих излучений можно четко диференцировать две реакции: первичную, которая развивается в момент облучения и протекает очень быстро по типу фотохимической реакции, не требующей активации (не зависит от температуры), и вторичную, которая развивается уже после облучения; она явно зависит от температуры и протекает по закону Аехт. На первых этапах изменения очень незначительны и лежат ниже порога, который может быть обнаружен химическими или физиологическими методами, поэтому создается впечатление, что в этом случае имеется инкубационный период. Если природа первой реакции ясна, то вторая остается в значи-тельной мере неизвестной, так как пока еще неясно, какие биохимические компоненты протоплазмы обусловливают ее развитие.

На основании количественных данных и временных закономерностей мы можем охарактеризовать эту вторичную реакцию следующими признаками: 1) реакция развивается из очень небольшого количества молекул и дает комечный очень высокий выход; 2) в развитии реакции наблюдается инкубационный период и она протекает самоускоренно; 3) скорость реакции зависит от температуры и имеет довольно большой температурый коэфициент. Отсюда с достаточной очевидностью следует, что в данном случае имеет место ценная реакция.

Некоторые реакции по характеру своего развития во времени отклоняются от классических законов химичексом кинетики: развиваются с большей скоростью и дают больший выход, чем это следовало ожидать из классичегких законом.

Для объяснения этого явления было высказано предположение, что развитие реакции требует образования очень энергетически активных молекул, которые в ходе реакции регенерируют.

Теория развития цепных реакций была разработана Н. Н. Семеновым и его учениками [104].

Как известно, вступать в реакцию могут не все молекулы. Уже давно Вант-Гоффом и Аррениусом было установлено, что молекулы могут прореагировать при соударении, если они обладают некоторой избыточной энергией Количество молекул, которые обладают нужным запасом энергии, обычно невелико, поэтому реакции протекают не мгновенно. В газообразном состоянии или в растворе однородные молекулы обладают неодинаковой кинетической энергией. Их распределение по энергиям подчиняется закону Больцмана и выражается обычной вариационной кривой. Реакционно способными являются молекулы, обладающие избыточной энергией. В обычных реакциях их доля неведика (если реакция не катализируется) и составляет примерно 10 10-10-10-10 часть всех молекул. По мере вступления в реакцию их количество пополняется за счет молекул, которые в результате удачных соударений приобретают избыточную энергию. При повыщении температуры возможность их активации возрастает, так как возрастает при этом тепловое движение.

Поскольку активные молекулы могут пополяяться только за счет удачных столкновений, а число их уменьшается с развитием реакции, постольку общее число молекул будет уменьшаться; объявые реакции вначале обладают наибольшей скоростью, а этем она уменьшается

по мере развития реакции.

В цепных реакциях активные реакционно способные молекулы возникают в ходе самой реакции за счет внутренних энергетических ресурсов. Реакция сама способта создавать активные молекулы, которые поддерживают е развитне. Она развивается так, что каждая активная молекула, вступая в реакцию, порождает в результате новую активную молекулу или радикал. Эти активные продукты, образующиеся в промежутке между звеньями процесса, двигающие реакцию, называются промежуточными активаторами реакцию, называются промежуточными активаторами реакции.

Именно наличием промежуточных активных катализирующих продуктов цепная реакция отличается от автокаталитических реакций, которые активируются конеч-

ными продуктами реакции.

Приведем схему реакции цепного типа. В ходе ее непрерывно происходит регенерация активного комплекса дре-

$$A + P = AP^{x};$$

$$AP^{x} + P = P_{2} - A;$$

$$A + P = AP^{x}.$$

Если в ходе реакции одна активная молекула, вступая в реакцию, вызывает образование двух таких же активных молекул, то скорость реакции начинает непре-

рывно возрастать.

Наиболее трудным с энергетической точки зрения является осуществление начального звена реакции. Для возникновения некоторых реакций требуется наличие молекул с таким уровнем энергин, которые очень редко образуются в результате кинетических соударений. Активация полобных молекул или атомов до того уровия, при котором реакция становится возможной, происходит в том случае, если молекулы получают энергию извне в виде тепла (что в биологических системах неосуществимо) или от источников лучистой энергии. Именно в силу этого фотохимические реакции обычно являются цепными. Однако не все активированные и реакционно способные молекулы могут стать родоначальниками цепной реакции. Реакция возникает только тогда, когда произойдет столкновение с реакционно способной молекулой. Многие молекулы, достигшие нужного уровня активации, напрасно растрачивают свою энергию в результате столкновений с нереакционно способными молекулами. Поэтому если цепь и возникнет. то она может оборваться, так как всегда имеется вероятность, что активные промежуточные продукты, без которых реакция не может развиваться, погибнут в результате указанных выше причин. Поэтому возможность образования цепной реакции и ее развитие (активация молекул) определяются законами вероятности.

При помощи цепного механизма могут осуществляться самые разнообразные реакции. которые требуют большой эмергии для своего осуществления. В настоящее время ямеется много данных, которые показывают, что очен многие реакции в газовой и жидкой фазе (реакции полимеризации высокомолекуларных соединений) развиватогя по ценному механизму, так же как и процессы депо-

лимеризации.

В газовых фазах и растворах низкомолекулярных сослинений развитие ценных реакций происходит очень быстро, и промежуточные активные продукты, которые обычно являются радикагами, существуют очень незычительные промежутки времени. Однако в ряде случаев, даже в простых соединениях, было обнаружено (например, при распада стерзатильсяния), что промежуточные активные продукты могут существовать в течение длительного времени.

Развитие цепных реакций в растворах между крупными высокополимерными молекулами происходит с гораздо меньшими скоростями, чем развитие таких же реакций в растворах, содержащих простые молекулы. Это объясняется тем, тто с увеличением размеров молекул и усложнением их геометрической формы затрудивется ваммодействие, так как уменьшается вероятность столкновения активных групп. Поэтому реакции цепного характера в протолазые живых клеток между крупьмым модекулами структурных элементов должны развиваться медленно в течение мислих часов

При облучении участка протоплазмы с равномерным распределением молекул ценная реакция может возникуть в любом месте, гае в результате ноизвадим провобдет такая активация молекулы, что энергетически станет возможным возникиовение ценной реакции. Вероятность такой активация зависит от того, в каком энергетическом остояния находится молекула в данный момент. Естественно, что цепная реакция возникиет, если произойдет активация той молекулы, которая находится на более высоком энергетическом уровне. Однако в таком осстоянии находится очень небольшое число молекул. Поэтому не вожим й номазационный акти вызовет ценную реакцию.

Выше указывалось, что активация молекул бисоубстрата происходит не прямым путем, а через посредство радикалов, которые образуются при ноизващий воды. При этом, видимо, небольшая часть радикалов рекомбинурет. Другая часть радикалов реатирует с молекуламы биохимических соединений, способных сиколяться, но не способных положить начало ценной реакции. Только небольшая часть радикалов реатирует с молекуламы биосубстрата, которые могут вызвать ценную реакции, которая может охватить огромное число молекул, относительно невелика и зависит от ряда случайных условий. Необходимо, чтобы реатирующая молекула в этот момент находилась на высоком эпергентеском уровне (обладала достаточной кинетической эпергией); соударение ее с радикалом должно быть очень удачным, т. е. энергия радикала должно быть очень удачным, т. е. энергия радикала должна быть передана молекуле. Начало реакции может

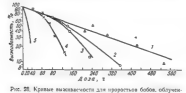
однако это не означает еще, что реакция будет беспрепятственно развиваться. В начальной стадин реакции существует большая вероятность ниактивации регекрирующих активных молекул в результате неудачных столкновений; при этом цепная реакция обрывается, ограничиваясь небольшим количеством звеньев. Только там, где создатогся оптимельные условия, цепная реакция получает полное развитись.

Чем больше доза облучения, тем больше вероятность возникновения и полного развития цепной реакции. При облучении, например, колоний бактерий или вирусов, где для габели одной клегки необходимо возникновение только одной цепи реакций, нельзя точно определить, в какой клегке это произойдет. Однако при большом числе воинзащионных актов, возникающих при облучении, каждый из них может либо привести, либо не привести к возникновению цепной реакции, но общий эффект, слагающийся из большого количества событий, подчиненных закону вероятности, определяет закономерность, характерызующую относительную поражаемость организмов пои

данной дозе облучения.

В зарубежной литературе широко распространено мнение, вытекающее из теории мишени, что только незначительная часть поглощенной энергии излучения вызывает биохимический эффект. Это утверждение неправильно: почти вся энергия нонизирующих излучений, поглошенная тканями, вызывает химические превращения, за исключением той ее части, которая расходуется впоследствии на рекомбинацию радикалов. Однако не везде эти химические превращения приводят к образованию активных промежуточных продуктов, способных вызвать цепную реакцию. Количество химических актов при взаимодействин радикала с одной молекулой или в результате тех превращений, которые происходят в коротких обрывающихся цепях, гораздо меньше того количества актов, которое происходит при полном развитии цепной реакции; поэтому те клетки, где не произошло развития цепной реакции, на первый взгляд кажутся вполне кормальными, хотя реакция там также произощла, но только в меньшем масштабе. Это подтверждают тонкие опыты Граевского (37), показавшего, что те микроорганизмы, которые не погибли после облучения и внешне сохранили полностью жизнеспрсобность, ведут себя несколько иначе, чем контрольные: они менее устойчивы к повышению и понижению температуры и более чувствительны к вторичному облучению. Отсюда следует, что после облучения в тканях выживших организмов развивались слабые затужающие реакция. Возникновение ценной реакция, развивающейся с самоускорением, произойдет только в том случае, когла, помино регенерации активных продуктов, будет происходить и ях размножение, т. е. необходимо, чтобы происходить реакция с разветвляющимися цепями. Если количество активных продуктов недостаточно и образование их затруднено, то в реакции будут преобладать объщьм цепей и объщьм цепей и объщьм цепей и опромы происходить и по в реакции будут преобладать объщьм цепей и опромы в преобладать объщьм цепей и опа бутет медленно затухать.

Такие затухающие реакции могут существовать довольно долго - в течение нескольких дней. О сроках жизни продуктов, образованных в результате первичной лучевой реакции, можно судить по характеру зависимости биологического эффекта от времени облучения. Если облучить организм не смертельной дозой излучения, то, несмотря на то, что не будут наблюдаться видимые признаки поражения, все же в его тканях некоторое время будет развиваться реакция. Это следует из того, что при повторном облучении организма смертельный исход наступает при сообщении ему дозы меньше смертельной. Для высших животных этот эффект наблюдается при вторичном облучении через несколько дней. Однако с увеличением интервала времени между облучением величина дозы при вторичном облучении, приводящая к смертельному исходу, растет и в конце концов достигает первоначальной смертельной дозы. Следовательно. после первичного облучения образуются продукты реакции, которые постепенно разрушаются. Период времени между облучениями, при котором организм не погибает при облучении дозами меньше смертельной, определяет срок жизни продуктов реакции; правда, он зависит также от дозы. Из экспериментов следует, что после облучения 50% смертельной позой продукты реакции существуют в тканях в течение 5—7 дней (у мышей, крыс) [132]. У ми-кроорганизмов время жизни этих продуктов меньше (у некоторых измеряется секундами и минутами). Для простейших организмов, которые могут быть поражены в результате одного удара, из закономерности развития цепных реакций можно объяснить, почему одна и та же доза, заданная в различные промежутки времени, оказывает неодинаковое действие. Доза, заданняя в более короткий промежуток времени (т. е. при облучении большими мощностями доз), является более поражающей. На рис. 28 приведены куквые выживаемости проростков бобов, облученных дозами различной мощности [97]. Удлянение срока облучения снижает токсическое действие. Это значит, что при сублетальных дозах в клетках возникает реакций. Кограя которая развивается по тяпу затуклющих реакций. Когда



ных доземи различных мощностей.

1 — облучение т-лучани в течение 24 часов, 2 — облучение т-частицами в течение и минут. 3 — облучение реитгеновыми лучами в течение 24 часов; 4 — облучение реитгеновыми лучами в течение 8 минут, 5 - облучение уставе в частвивми.

на эту реакцию насланвается новая однотипная реакция, то возможно, что выход этой реакции достигнет предела, при котором наступит смертельный исход, причем он будет зависеть от ее скорости в момент наслоения.

В литературе приводится очень много доводов в пользу того предположения, что межаниям действия ультрафиолегового излучения и ионазирующих излучений одинаков. Это предположение основывалось на том факте, что характер кривых поражения ультрафиолетовыми лучами сходен с кривыми поражения радиоактивными излучениями. Фотоны ультрафиолетовой области налучения не обладают достаточной знертией для того, чтобы вызвать обладают достаточной знертией для того, чтобы вызвать обладают достаточной знертией для того, чтобы вызвать поднажение под комической активностью и вызывают облашой химической активностью и вызывают образование перекиск водорода в воде в присутствии кислорода. Считалось, что отличия в межанияме действия на многоклегочные организмы связаны с особенностями поглошения этих излучений. Поглощение ультрафиолетовых лучей зависит от молекулярной структуры вещества; поглощение радиоактивных излучений — от порядкового номера атомов, входящих в состав среды, и от ее плотности. Проникающая способность ультрафиолетовых лучей очень невелика. При действии на одноклеточных это различие стирается и действие радиоактивных и ультрафиолетового излучений оказывается совершенно одинаковым. Ультрафиолетовое излучение с длиной волны 2 800 Å сильно поглошается нуклеопротеннами протоплазмы и ядра и обладает, следовательно, большой биологической эффективностью: на основании этого делались заключення, что и при действии ионизирующих излучений избирательно поражаются нуклеопротеины. В последнее время было установлено, что бактерин, облученные смертельными дозами ультрафиолетовых лучей, не погибают, если их подвергнуть действию видимого света; при этом биологический эффект будет таким, как при облучении дозой в 3 раза меньшей. В то же время даже слабые сравнительно дозы ультрафиолетового излучения с длиной волны 260 А полностью подавляют синтез дезоксирибонукленновой кислоты. У бактерий coli более значительные дозы подавляют и синтез рибонукленновой кислоты. После фотореактива-ции, т. е. облучения видимым светом, синтез дезоксирибонукленновой кислоты восстанавливается. Эти наблюдения довольно четко выявляют механизм действия ультрафиолетовых излучений. Попытки получить такую же фотореактивацию под воздействием нонизирующих излучений не увенчались успехом. Это явно ставит под сомнение вопрос об идентичности механизмов действия ультрафиолетового и монизирующих излучений и показывает, что синтез неуклеиновых кислот не может являться первичной реакцией в лучевом поражении, которая развивается в течение инкубационного периода, а является вторичной реакцией.

## Физико-химические изменения в протоплазме

При действии радноактивных излучений происходит как окисление, так и восстановление химических веществ биссубстрата. Предполагается, что доминирующую оды играет окисление. Так, например, ферро-нон превращается

в ферри-ном, а оксигемоглюбии — в метагемоглюбия. Эти процессы окисления и восстановления могут происходить при непосредственном воздействии излучения на молекулы и косвенно через радикалы, возникающие при разложения воды. Сунтается, что в тех случаях, когда изменения в биосубстрате происходят в результате прямого действия хлучения на молекулярные связи, скорость реакции возрастает прямо пропорционально концентрации молекул. Если же происходящия реакция связана с активацией растворителя, то скорость реакции в значительных пределах не завискит от концентрации молекул.

Изучение вдияния радиоактивных излучений на самые различные соединения и бюхимические системы и/чо и ін vitro оказываєт, что разрушение одкой и той же системы может быть обусловлено либо одким, либо другим межанизмом, в зависимости от условий облучения и физико-химического состояния протоллазмы. Изменения, происходящие в результате прямого воздействия, как правило, происходят при облучении значительно большими дозами, чем при непрямом действии. Например, для разрушения вируса мозаичной болезни табака в сухом виде и в коицентрированных растворах необходимы дозы порядка 10<sup>2</sup>—10<sup>8</sup> г; в тож время в разбавленных растворах инактивация происходит при воздействии дозами порядка 10<sup>3</sup>—10<sup>8</sup> гдя тож веремя в разбавленных растворах инактивация происходит при воздействии дозами порядка 10<sup>3</sup>—10<sup>8</sup> гдя тож веремя в разбавленных растворах радка 10<sup>3</sup> гдя тож время в разбавленных растворах радка 10<sup>3</sup> гдя тож радка 10<sup>3</sup> гдя тож

Пля получения видимых физико-химических изменеийй в живых клетках и тканях непосредственно послеоблученяя необходимо производить облучение очень 
большими дозами, которые во много раз превышают 
минимальную смертельную дозу. Поэтому трудно составить представление о первичных физико-химических 
именениях, которые возникают в протоплазме сразу 
же при облучении даже смертельными дозами. Эти изменения, комено, очень мевелики.

Большикство исследователей, стремясь выясинть первачный механизм бологического действия излучения, проводят облучение очень большими дозами. Однако при этом необходимо учитывать, что эффект, получаеми при больших дозах, может качественно не совпадать с теми явлениями, которые наблюдаются при водействии мальми дозами, и может быть обусловлен совершенно другими механизмами. Указанную задачу можно решенть другим и тугем, наблюдая возможно най-

более ранние изменения, появляющиеся в протоплазме клеток и тканей после инкубационного периода. Эти наблюдения показывают, что после инкубационного периода, когда явно нарастают признаки поражения, происходят значительные изменения в протоплазме: изменяются биоэлектрические свойства клеток, их проницаемость, увеличивается тканевая проницаемость в результате разрушения межклеточного основного вещества. Однако в большинстве случаев их трудно связать с первичными Ряд исследователей пытались ответить явлениями. на этот вопрос путем постановки опытов in vitro. Однако в этом случае для получения заметных изменений необходимо опять-таки облучать большими дозами или использовать для опытов раствор очень малой концентрации. Безусловно, при этом нельзя полностью воспроизвести картину, происходящую в организме.

Опыты іп vitro позволили составить наиболее полное представление от тех наменениях которые происходят в белках. Наиболее характерным, давно известным эффектом, обусловленным воздействием новизующих и хаутом, най на белки, является их флокуляция [5, 63, 64]. Это явление особенно ярко выражено при воздействии излученями, создающими большую полотость воизващим (а-частицы). Было установлено, что при облучения происходит денатурация белков [81] с последующей когатуляцией, в то же время молекулы белка почти совсем не подвергаются же время молекулы белка почти совсем не подвергаются распаду; это подтверждется тем, что даже при очень больших дозах облучения образуется очень мало продуктов васпасы.

Указанный факт хорошо согласуется с теорией прямого действия, согласно которой вероятность распада молекулы под действия, согласно которой вероятность распада молекулы под действием излучения тем меньше, чем сложнее ее структура. В большинстве случаев при взаимодействии эмектромов и «частиц с крупными монекуламя просиходит не распад, а внутримолекулярные перегруппировки. Было установлено, что с увеличением молекулярного веса в гомологических рядах выход реакция уменьшается. В табл. 13 даны количества выделяющегоя газа при облучении различкых углеводородно водного я той же дозой.

Делались попытки уловить после облучения физикохимические изменения в строении белковых молекул. Для этого изучались изменения оптических свойств альбуминов и глобулинов сыворотки после облучения. При изучении спектра поглощения съвороточного альбумина при концентрации  $10^{-8}$  молей было установлено, что после облучения дозами порядка  $7 \cdot 10^{4}$  г заметно нарастает оптическая плотность раствора альбумина в области длян воля  $2510^{5}$  В. других опытах эффект не обнаруживался, Облучая растворы протеинов, Баррон [18] обнаружил наличие внутримолекулярных превращений по увеличению спектрального поглощения в ультрафиолетовой области.

Однако этот эффект можно было обнаружить только при

Т в б л и д в 13

Выделение газообразымых продуктов
из органических сосданияй гомологического
орад при багученыя доой 10 в г

- 3	Fra	1003	од	op	од				Количество выделив- шегося газа за 30 мянут, см <sup>в</sup>
Н-гексан									57,6
Н-гептан Н-октан	:	:	:		1	:	:		51,4 48,3
Н-декан							i		41,6 34,9
Н-тетраде	K	lh		۰	٠			-	34,9

воздействии очень большими дозами, порядка 10°г (концентрация протенна составляла 10°8 моль/мгр). Измененение других физико-химических свойств при этих условиях (стабильность, вязкость) можно обнаружить при язначителько меньших дозах Фриме [115], изучая действие излучений на яячный альбумии (при температуре 0°), установия, ито вызвать фиокуляцию при этих условиях довольно трудно (для этого требуются большие дозы), дояжно сели виешие не измененный после облучения раствор альбумнна подогреть до температуры 10—30°, то он флокулирует. Степень флокуляция звысит от дозы облуения. Все же для получения видимих проявлений денатурации требуются значительно большие дозы, чем те, которые вызывают билоспческий эффект.

Биологические наблюдения показали, что явления дематурации, как правило, не наблюдаются в живых клетках: только при облученин огромными дозами, когда происходит смерть под лучом, можно обнаружить в живых клетках признаки денатурация. Набухание протоплазмы является наиболее часто встречающимся физико-химическим изменением при облучении [10, 12, 83]. Было установлено, например, что приоблучения большения доозми происходит растворение эритроцитов (лизис); этот процесс развивается самостоятельно после облучения. При облучении эритроцитов прежде всего происходит нарушение сомотческого равновескя и набухание клеток [103]. Набухание вызывается, безусловию, повышением сомотческого давления за счет расусловию, повышением сомотческого давления за счет рас-

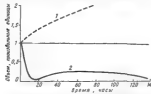


Рис. 29 Увеличение объема ядра клетки верхушки кории бобовых проростков после облучения дозой 1 600 г. 1— увеличения дизметра ядра, 2— откошение часла делящихся всёгок в облученных в необлученных верхушких хорие бобовых.

пада высокомолекулярных соединений, так как ионы электролитов при этом свободно диффундируют из облученных клеток. Эти физико-химические изменения зависят в значительной степени от температуры. Повышение набухаемости клеток при облучении, как первый видимый признак воздействия, наблюдалось и на других животных и растительных клетках. Многие исследователи указывают, что после облучения заметно увеличиваются размеры клеток, а также возрастают размеры клеточных органоидов. Пекарек [90], изучая размеры ядра в клетках верхушки корня бобовых проростков, установил, что после облучения их дозой 1 600 г размер ядра постепенно увеличивается и через 40-50 часов после облучения диаметр его в два раза превосходит диаметр ядер необлученных клеток (рис. 29). Следует отметить, что увеличение размеров ядра происходило непрерывно.

Увеличение размеров клеток [70, 78], характеризующее повышение их набухательной способности, наблюдается не только in vitro, но и при облучении всего организма. Было показано, что при облучении мышей и кроликов дозой 1 000 г происходит общее уменьшение объема эритроцитов. При этом в первые часы после облучения эритроциты заметно увеличиваются в размерах (103). Когда скрытая форма заболевания переходит в явную, размеры эритроцитов, наоборот, уменьшаются; в этот период в крови появляются токсические продукты тканевого распада. Было замечено, что при облучении эритроцитов in vitro a -частицами полония [10] (пробег в ткани равен 60 р) они сморщивались вначале, а затем через некоторое время начинали заметно разбухать и объем их превысил начальный. Если облучалась часть эритроцитов, сморщивание наблюдалось только в этой части, однако последующее набухание распространялось на все эритроциты. В этих опытак эритроциты облучались дозой 20 000 г. При этом необходимо учесть также высокую биологическую эффективность а-частиц, которая примерно в 10-20 раз больше, чем для в-частиц и т-лучей. Из этих опытов следует, что в первый момент под влиянием облучения происходит денатурация и коагуляция, в результате наблюдается отдача воды; затем начинается распад крупных молекул и осмотическое давление повышается; такая деполимеризация является следствием развития вторичной реакции, которая распространяется на весь объем клетки.

Большинство наблюдаемых первичных физико-химических явлений происходит при облучении очень большими дозами. Трудно с уверенностью предположить, что такие же изменения происходят при облучении мальми дозами. Например, в нерве вепосредственно после облучения дозами порядка 100—100 г не удаетси уловить каких-либо стойких направленных изменений физико-химического порядка. Нахмансон [88], занимавшийся этим вопросом, обнаружил ясиме изменения проинцеамости для ионов натрия на гигантском нервиом стволе головного моллюска только при дозах порядка [06 г. Эта доза жа два порядка выше нормальной смертельной дозы. При таких же больших дозах удается удовить изменения ионой про-

ницаемости эритроцитов.

В литературе приводится довольно много данных о повышении проницаемости при поражении радноактивными излучениями, однако большая часть этих наблюдений относится к периоду явного поражения, вызванного большими дозами излучения [7]. Попытки обнаружить изменения проницаемости при обычных летальных позах или позах, вызывающих нарушение клеточного деления, не дали каких-либо оснований полагать, что изменение проницаемости является первичным физико-химическим изменением, определяющим код поражения [74]. Например, при облучении развивающихся яни морского ежа происходило нарушение процесса деления, однако никаких признаков изменения проницаемости при этом получено не было. Проницаемость сохранялась неизменной даже в тех случаях, когда начинались признаки питолиза при облучении большими дозами. В то же время существуют некоторые данные, свидетельствующие об изменении липоидной фракции под воздействием излучения. При облучении эритропитов наблюдается, как уже указывалось выше, повышение хрупкости. Изучение их морфологических и физико-химических особенностей лает основание высказать предположение, что это явление вызвано физико-химическими изменениями в липондной фракции. Опыты in vitro с жироподобными соединениями показывают, что они легко окисляются под влиянием излучений и реакция окисления после облучения является цепной [128].

## Гипотеза первичного «токсина»

Всякая теория, стремящаяся объяснить меканизм дучевого поражения, должна прежие всего ответить на следуюшие вопросы: почему после облучения развивается вторичная реакция, которая идет с ускорением, почему наблядается при этом инкубащомный пермод и маляя доза вызывает большой комечный эффект? Естественно было предположить, что при первичий реакция в клетах и такнях образуются яктивные токсические вещества, которые вызывают отражление организма и приводят к большому биологическому эффекту. Одним из оснований для такого предположения послужила аналотия между картинами поражения некоторыми токсичами и радиоактивными излученямия. Уже давно было установлено, что прыведению орень небольших количесть бактериальных экзотоксинов (дифтерийного, столбиячного и других) развитых поражения во времени вещие протекает так к, аки и

83

при действин ионизирующих излучений. Характерной особенностью поражения как лученого, так и экзотоксиком, является наличие длигельного инкубеционного периода и развитие процесса по типу самоускорения. Сходство обнаруживается и в последующих физико-химических изменениях, например, в характерных нарушениях капиллярной пониваемости.

Позже было обнаружено сходство между лучевым поражением и отравлением ипритом и его дериватами, относящимися к типу так называемых протоплазматических ядов. При поражении ипритом также наблюдается инкубационный период. Многие зарубежные авторы считают, что доказательством идентичности механизма лучевого поражения и отравления ипритом служит появление мута-ционных изменений при воздействии иприта [5]. Однако в настоящее время имеются данные, свидетельствующие о налични различий в картинах поражения при отравлении и облучении. Вероятнее всего, что первичный механизм поражения излучением и токсическими веществами неодинаков, но развитие биологических изменений идет по одному кинетическому типу, т. е. и в том, и в другом случае в организме развиваются самоускоряющие процессы, которые обусловлены цепными реакциями. Возникновение и развитие цепной самоускоряющейся реакции (с разветвляющимися цепями) может происходить только в присутствии активных молекул промежуточных соединений, которые регенерируют и размножаются в ходе реакции.

Подобная активация молекул происходит при хиничепотости и сосбению фогохимических реакциях, которые являются цепными и развиваются с самоускорением. С физико-химической точки эрения при развитии самоускоря,
щейся реакция и в живом веществе должны образоваться
весьма активные продукты, которые способны были бы
начать автокаталиническую реакцию. Такими активным
молекулами могут быть молекулы токсинов, которые возникают в протоплазме под воздействием ионизирующих
излучений. Однако далеко не воегда вещества, являющиеся токсинами с бколюгической точки эрения, могут возбудить реакцию подобного типа. Большинство токсических
веществ вызывает затухающие реакции, которые совершенно не похожи на автокаталинические.

Было предпринято большое число исследований по обнаружению токсических продуктов при лучевом поражении. Однако это является довольно сложной задачей, так как в качестве теста приходится применять также биологические объекты. Для этих целей кипользовались менкие животные, эритроциты (изменение физико-кимических свойств эритроциты в крови облученых животных является показателем степени токсичности), некоторые растительные объекты (например, корешки лупина, которые, как было установлено приеме, являются чувствятельным индикатором токсинов, присутствующих в животном организме).

В ряде работ указывалось, что облученияя ионизирующим излучениями вода [109] оказывает токсическое действие из инвшие организмы, однако это обнаружна вается при воздействии очень большими дозами (порядка 10°—10°т). Например, было установлено, что облученняя питательняя среда оказывает горкоэнцее действие на размножение инфузории соірібшить. Наблюдалось симение оплодотворяющей способисти спермы морского ежа, которая маходилась в облученной морской воде. Это явление более подробно было изучено Барроном [16]; автор облучая фильтрованияму морскую воду дозой 100 000 г, а затем помещал туда сперму морского ежа агbасіа, при этом дыхание спермы снижалось на 3%.

Первоначально высказывалось предположение, что биологическая активность облученной воды обусловлена образующейся перекисью водорода. Это подтверждалось в ряде случаев при облучении большими дозами. Однако это предположение было опровергнуто приведенными выше опытами, так как прибавление к такой воде каталазы, разлагающей перекись водорода, не оказывало со-вершенно никакого эффекта на токсические свойства воды. Кроме того, наиболее чувствительными методами не удавалось обнаружить перекиси водорода в морской воде, облученной даже большими дозами, хотя ее можно было обнаружить в дестиллированной воде при облучении ее такими же дозами. Исходя из этого, приходится предположить, что радикалы непосредственно взаимодействуют с органическими веществами, присутствующими в морской воде; в результате такого окисления образуются органические перекиси, обладающие токсическим действием. Появление токсичности в большинстве случаев удавалось обнаружить в ранние сроки (в первые часы после облучения) или только при явном развитии поражения — через длительные промежутки времени. Было установлено, что уже через 60 минут после облучения в кроон крыс и морских свинок, облученных дозой порядка 600—2 000 г. появлялась токсичность, характерная для присутствия в крови лейкотоксинов. Это подтверждается тем, что при передивании крови облученных животных необлученным у последних наблюдались сдвиги в хартине белой крови. Эту токсичность можно было наблюдать только в течение короткого периода после облучения 1961. Через 6 часов лейкотоксины в крови не могут быть обнаружены. В первые периоды после облучения наблюдается также появление в крови веществ, понижающих кровное давление; это, повидимому, тистамины, которые при первичной шоковой реакции, промесоящей под действием лучистой момо действим, промесоящей под действием лучистой

энергии, выбрасываются из тканей в кровь. Эллингер [140] и его последователи считают, что именно действие гистамина является причиной лучевого поражения. Однако, это предположение ошибочно, так как не наблюдается закономерного нарастания количества гистамина при развитин лучевого поражения; гистамин иногда появляется в первые часы после облучения массивными дозами. Это вещество вместе с другими токсическими продуктами находится в крови в терминальной стадии, играя, конечно, роль в общем патогенезе. Динамика гистаминового отравления отличается от динамики лучевого поражения. При отравлении гистамином отсутствует инкубационный период и поражение быстро нарастает по параболическому закону. С целью обойти это серьезное возражение Эллингер предполагает, что гистамин выделяется в момент гибели клеток, пораженных излучением, причем, по его мнению, большинство клеток погибает не сразу, а через довольно продолжительное время после облучения. Объясняя таким путем наличие инкубационного периода, сторонники гистаминной теории сталкиваются с новой трудностью, которую они не могут разрешить: почему гибель клеток происходит не сразу? Таким образом, гистамин не может быть тем первичным актизным веществом, которое вызывает реакцию и является причиной образования того же гистамина. В ряде случаев удавалось обнаруживать токсичность в крови, но только в стадии явного поражения.

При поисках токсинов обычно не учитывают, что в начальной стадии поражения число молекул должно быть чрезвычайно мало и что главным образом они должны образовываться не в крови и лимфе, а в тканях, где их концентрация, конечно, выше. В связи с этим интересно вспомнить, что при введении бактериальных токсинов в кровь (экзотоксины) они быстро исчезают из кровеносного русла и их нельзя обнаружить в крови в течение инкубационного периода. В ряде работ делались попытки уловить наличие токсина путем переливания крови от облученного животного нормальному. Эти исследования проводились часто методом парабионтов, при котором осуществлялось перекрестное кровообращение. Одно животное облучалось, а второе получало от него кровь. Однако полученные результаты довольно противоречивы. В некоторых случаях у животных, которым переливали кровь от облученных экземпляров, были обнаружены некоторые симптомы лучевого поражения [33, 59]; однако в большинстве случаев не удалось обнаружить лействия облученного экземпляра на необлученный [53]. Одним из фактов, подтверждающих теорию первичного токсина, является появление опалесценции в крови у кроликов при облучении дозами, равными 1 000-2 000 г [95]. Однако эта токсичность, так же как и опалесценция, держится в крови недолго. Ее можно обнаружить вскоре после облучения; затем она, постепенно ослабевая, исчезает через 20-70 часов. Имеются основания предполагать, что эта токсичность появляется в результате денатурации глобулинов, поскольку было установлено, что денатурированные глобулины обладают токсическими свойствами. Если под влиянием облучения происходит образование токсинов в крови, то надо полагать, что аналогичный процесс и в больших размерах должен происходить в тканях. Указанные выше факты, однако, не могут служить доказательством того, что в механизме лучевого поражения играет роль токсический фактор.

При распаде и некрозе тканей в результате развития любых патологических процессов происходит образование и освобождение всевозможных ядовитых продуктов (некрозинов, лейкотоксинов, гистаминов). Эти токсические вещества, безусловно, играют роль в развитии поражения при введении в организм, однако они не воспроизводят

картину лучевого поражения.
Всякий токсин оказывает действие на биологический субстрат вызывая в нем развитие реакции, поэтому любое соединение, которое способствует возникновению в протоплазме реакции, необычной для нормального обмена, будет в биологическом понимании токсическим веществом. Имеются экспериментальные данные, доказывающие, что такие активные продукты возникают при облучении в протоплазме. Дюри [46], изолируя ядро от протоплазмы в яйцевых клетках лягушки, облучал их по отдельности; он установил, что если воздействовать на цитоплазму дозой 50 000 г, а затем перенести в нее необлученное ядро. то вскоре в ядре обнаруживаются лучевые поражения такого же характера, как и при облучении целой клетки, В то же время при перенесении облученного ядра в необлученную цитоплазму никаких признаков поражения в ядре не возникает. В дальнейшем Дюри получил такой же эффект при облучении яиц саламандры гораздо меньшими дозами (1 000-10 000 г).

дозами (1 000—1). Чтобы вызвать патологические изменения в ядре, требовалась в несколько раз большая доза. Указанная токсическая реакция сильно тормозилась, если объекты содержались при низкой температуре. Опыты Дюри очень показательны; они непосредствению доказывают, что под влиянием облучения в цитоплавме образуются активные стоксические) продукты, которые обладают способностью диффундировать в менее чувствительное ядро, вернее, в цитоплавме развивается реакция самоускоряющегося типа, которая распространяется и на ядро. Однако эти опыты игнорируются в зарубежной литературе ввиду того, сто оки ставят под сомнение господствующую там точку эрения, согласно которой именно ядро является чувствительным элементом.

Предположение, что при облучении в клетках и тканях вожимкого активные продукты, способтвующие развитию поражения, является обоснованным, так как было устамовлено, то клетки, поставленные в условия, при которых диффузионный обмен облегчен, более резистентны к радиоактивным излучениям. Эти исследования получения в клетках и тканях активных продуктов, способствующих вклетках и тканях активных продуктов, способствующих интересные факты были получены Кронтовским [60] при интересные факты были получены Кронтовским [60] при зучении радиочувстветьльности клеток в тканевых культурах. Он обнаружкия, что радиочувствательность клеток русловиях Культи-

вируя лимфондную ткань кроликов и куриных эмбрионов в возрасте 12—14 дней в эмбриональных экстрактах, он установил, что дозы, вызывавшие гибель этих тканей в организме и яйце, не вызывали никаких морфологических изменений и не нарушали ростовых показателей. Четырехкратные смертельные дозы не оказывали никакого действия. При дальнейших исследованиях был установлен очень интересный факт: если облучить эмбрион в яйце дозами, которые вызывали гибель эмбриона через несколько дней, а затем ткани после промывания культивировать in vitro, то они развивались вполне нормально; не было обнаружено никаких аномалий в скорости их роста по сравнению с контрольными тканями. На основании этих опытов, которые были подтверждены многими учеными, некоторые зарубежные исследователи выдвинули предположение, что ткани вообще не чувствительны или очень мало чувствительны к излучениям и причиной их гибели являются вторичные процессы, которые создаются в среде при действии рентгеновых излучений.

Кронтовский [60] установил, что если взять у эмбриона, облученного смертельной дозой рентгеновых лучей, ткани не сразу, а через 24 часа, то они не дают роста в культурах и погибают, хотя до этого они еще не были мертвыми. Если брать ткани эмбриона, облученного абсолютно смертельной дозой, через различные промежутки времени после облучения и наблюдать ростовые показатели, то обнаруживается, что скорость роста по мере удлинения срока пребывания облученных тканей в яйцах уменьшалась без резких скачков и прекращалась через некоторое время, в зависимости от дозы, равной порядка тысяч рентген. Результаты, полученные Кронтовским, можно объяснить только тем, что в условнях культуры тканей из клеток вымываются активные продукты, которые образуются при облучении. Упомянутые исследования показывают, что эти продукты сравнительно легко диффундируют наружу и вряд ли могут принадлежать к высокомолекулярным соединенням. Однако это и не простые перекиси, которые могут существовать в организме только очень короткие промежутки времени, поскольку там имеются хорошо окисляющиеся органические соединения. Вымывание этих продуктов, которые можно, повидимому, рассматривать как активные продукты, ускоряющие реакцию, производит наиболее значительный эффект в начальной сталии поражения (во время инкубационного периода) и становится неэффективным, когда реакция получает большее развитие. Это, вядимо, обусловлено тем, что образуется слишком много активных продуктов или развизока образуется слишком много активных продуктов первичной реакции отходят на второй план. Наличие активных, способных к диффузии продуктов подтверждают эксперименты, показывающие, что смертельная доза излучения для клеток определяется не только их качеством, но зависит и от концентрации клеток. Степень гемолиза эригроцитов іп чіто под воздействием излучения зависит не только от рН солевого состава, но и от концентрация и только и от концентрация и только от рН солевого состава, но и от концентрация и только от рН солевого состава, но и от концентрация

Таблица 14 Степень гемолиза в зависимости от концентрации

Концентрация	Концентрация эритроцитов				
заствора фосфата,	0,1%	1%			
0 20	Отсутствует	Полный э			
40 60	3	3			
80	Неполный	3			
100	Полиый	3			

эритроцитов в растворе. В табл. 14 приведены данные степени гемолиза эритроцитов кролика, помещенных в различные солевые растворы.

Таким образом, чем больше концентрация эритроцитов

в растворе, тем выше степень гемолиза [127].

Ряд наблюдений показывает, что при облучении из простейщах организмов выделяются токсические вещества или вещества или вещества или вещества, активирующие развитие поражения. В литературе инеотся указания из то, что смертельям доза функционально связана с густотой культур. Установиево, например, что при облучении колониальных водрослей Рапобтіва смертельная доза зависит от густоти колоний; при увеличении густоты она значительно скижается.

Например, было установлено, что при непрерывном воздействии излучения радия на каплю воды, в которую помещались колонии водоросли, вода по удалении этих колоний приобретала способность ускорять гибель свежих внесенных туда колоний при новом облучении (табл 15).

Таблипа 15

Влияние воды, в которой предварительно облучались колонии Pandorina, на выживаемость вновь внесенных колоний

Количество колоний	Время облучения старой колонии, часы	Время облучения но- вой коловии, после которого наступает гибель, часы
10 10 10 10 10 20	2,5 2,5 2,5 1,5 1,5	5 5 5 5 1 12 6

Эти данные показывают, что при облучении происходит выделение из организмов активных продуктов.

Как известно, инфузории принадлежат к группе организмов, обладающих высокой резистентностью к радио-

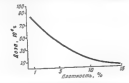


Рис. 30. Изменение смертельной дозы в зависимости от плотности колоний.

активным излучениям, смертельная доза для них равиа примеррю 2,5 × 10<sup>6</sup> г [20]. Однако смертельная доза может быть значительно снижена (до 5 000 г), если производить облучение колоний stylonichia с повышенной плотностью (рыс. 30). Характерю, ото вода, в которой находались облученные колонии, обладала токсичностью только в том случае, если инфузории погибали. Вода, в которой инфузории облучались в течение короткого промежутка времени, не обладала токсичностью, однако помещенные туда свежне инфузорин гибли при облучении меньшими дозами. В связи с этим интересно отметить, что поражение инфузорий протекает без инкубационного периода. Гибель наступает под лучом или совсем не наступает, т. е. здесь отсутствует последействие. Такая особенность отличает эту группу организмов от других. В сгущенных колониях по-следействие наблюдается. Эта особенность находит отражение не только в летальном эффекте. В работе [51] установлено, что небольшие дозы радиоактивных излучений (мягкое в-излучение) стимулируют деление парамений Однако этот эффект наблюдался только при непрерывном облучении; как только облучение прекращалось, эффект стимулирования приостанавливался [51], так как активирующие вещества, образуемые при облучении, вымывались. Повидимому, высокая выживаемость инфузорий объясняется тем, что активные продукты, образующиеся в теле этих одноклеточных, а возможно, и промежуточные продукты (промоторы) вторичной самоускоряющейся реакции вымываются из тела инфузорий, поэтому вторичкая реакция не развивается.

При большой концентрации организмов в растворе диффузия продуктов из тела инфузорий затрудняется, поскольку скорость диффузии подчиняется известному

закону Фика:

$$V = K \frac{C_{\tau}}{C_{\bullet}}$$
,

т. е. определяется отношением концентраций  $C_1$  и  $C_3$ . В густой колонии разность концентраций постепению должна уменьшаться, так как с увеличением густоты отношение  $\frac{1}{C_3}$  прибликается к единице. В обычных условиях объем жидкости значительно превышает объем инфузорий, в этом случае вымываемые продукты не могут создать заметыую концентрацию, соизмеримую с концентрацией продуктов, образующихся в кистехе, поэтому отношение  $\frac{1}{C_3}$  очень велико и диффузия идет с предельно возможной скоростью. В связ с большой подвижностью ресинием в большой поверхностью у этой группы организ-

мов создаются чрезвычайно благоприятные условия для быстрой диффузии наружу. Чтобы при облучении произошла гибель инфузории и других одноклеточных организмов, в клетке должна образоваться определенная концентрация активного продукта, который завязывает цепную реакцию. Однако, поскольку продукт диффундирует наружу, его концентрация в клетках снижается. При малых дозах скорость диффузии будет превышать скорость накопления и критическая концентрация не может быть достигнута, т. е. не наступит смертельный исход. Данная доза излучения приведет к смертельному исходу. если скорость накапливания превысит скорость диффузии. Это состояние достигается, конечно, быстрее при возпействии в течение короткого промежутка времени большими дозами. При этом необходимо учесть, что с увеличением концентрации продукта в клетке будет увеличиваться и скорость его диффузии, которая будет уменьшаться по мере выравнивания концентрации. Выравнивание же зависит только от соотношения объемов среды и клеток. Только в тех случаях, когда интенсивность облучения велика и скорость образования активных продуктов будет превышать скорость их диффузии, в клетках будут развиваться явления поражения; при этих дозах возможно также проявление прямого действия на молекулы. Поведение инфузорий показывает, что активные продукты, повидимому, не являются высокомолекулярными и способны к двффузни: они являются активаторами и собственной токсичностью могут не обладать. Инфузории являются исключением среди организмов, так как у них удаление продуктов реакции происходит весьма быстро; в меньшей мере это явление должно иметь место и у других организмов. Естественно, что у многоклеточных густота клеток не благоприятствует диффузии, однако некоторые факты заставляют предполагать, что там тоже имеются активные продукты, удаление которых оказывало бы благоприятное влияние на течение лучевого поражения. Например, переливание крови при лучевых поражениях оказывает положительный эффект в ранние сроки, когда никакой токсичности в крови обнаружить нельзя.

При парабиотическом сращивании крыс во время облучения одного из партнеров дозами 400, 800, 1 200 и 1 600 г у другого партнера не было обнаружено никаких изменений, которые говорили бы о том, что с кровью передается какой-то токсический фактор [11, 52]. Однако праэтом можию было констатировать, что течение поражения у облученных партнеров протекало гораздо легче и срок жизии был более продолжительным по сравнению скотролькными крысами, облучавшимися такой же дозоби.

Этот факт благоприятного действия отмечают и другме исследователи. Работан также на парабионтах (крысы), оли установали, что при облучении одного партнера дозой 900 г парабионты выживали в течение 6 недель и дольше (контрольные крысы при этой дозе погибали в течение

недели).

Эти исследования показывают, что хотя с достаточной четкостью нельзя установить наличие токсинов в крови после облучения, но все же в крови присутствует какой-то фактор, удаление которого создает некоторое ослабление поражения. Наличие диффундирующих продуктов облучения удавалось обнаружить и в опытах с низшими организмами и растениями [57]. Кинг [66], облучая каллюсы табака позами порядка 100 000—1 000 000 г. получил заметное замедление их роста. Если кусочки необлученных каллюсов помещались рядом с облученными, то у них также происходила задержка роста. Это тормозящее влияние обнаруживалось даже тогда, когда расстояние между ними равнялось 3 мм. В большинстве исследований, посвященных вопросу о наличии при лучевом поражении токсических продуктов, являющихся причиной развития симптомов поражения, нет четкости в отношении понимания и разграничения того, какими свойствами должен обладать первичный токсин и чем он должен отличаться от вторичного токсина, являющегося продуктом распада тканей.

Конечно, трудно себе представить развитие активного процесса повреждения в протоплазме под винянием интожно малого количества лучистой энергии без возникию-вения каких-либо активных продуктов. Эти активные продукты голько тогда обеспечат развитие процесса, ускоряющегося во времени, если молекула токсина, действум на какой-либо элемент протоплазмы и разрушая его, вызовет регенерацию такой же молекулы или большего количества молекул; токно в этом случае реакция будет развиваться с самоускорением по типу ценной реакция. Повятие активного промежуточного соединения, которое,

иепрерывно регенерируясь, обеспечивает развитие реакшин в химической кинетике, может быть в известной мере отождествлено с представлением о токсине, который образуется под влиянием облучения из осставных частей протоплазмы и при своем действии создает лавинообразно такие же новые токсины (размножение токсина).

Основные поиски были направлены на обнаружение активных продуктов в крови и лимфе. Однако ясно, что даже если образование происходит параллельно и в жидкостях и тканях, то их тканевая концентрация будет гомосия и навия, то их тваневай концентрация будет го-раздо выше в силу того, что там концентрация биомоле-кул больше. Было установлено, что после облучения мышей ү-лучами Со<sup>60</sup> дозой порядка 500 г в водно-солевых вытяжках печени образуется вещество, гемолизирующее эритроциты того же вида при инкубации гомогенатов печени с эритроцитами в течение 24 часов при температуре 37°. Этот фактор можно обнаружить уже через 1 час после облучения, причем его количество увеличивается со временем, В печени необлученных животных такого вещества не было обнаружено. Следует указать, что после облуче-ния гемолитическое вещество было также обнаружено в селезенке, меньше в мышечной ткани и в эначительно меньших количествах в нервной ткани. Весьма существенно, что в указанных выше опытах гемолитическая реакция осуществлялась только при некоторых разбавлениях, т. е. реакция ограничена некоторыми пределами концентраций. По мере развития поражения после облучения реакция гемолиза происходит в более широком диапазоне концентраций. Парадоксально, что реакция гемолиза не развивается при высоких и низких концентрациях. Интересно отметить, что точно так же Н. Н. Семенов [104] и его ученики установили, что цепная реакция окисления развивается только при оптимальных концентрациях; при повышении концентрации, так же как и при понижении ее, создаются условия, при которых цепная реакция прекращается. Было установлено, что при днализе печеночных экстрактов облученных мышей и крыс в диализат переходило какое-то вещество, которое вызывало торможение размножения в культуре инфузорий (парамеций). Это тормозящее действие обнаруживалось также через час после облучения дозой 500—700 г и уве-личивалось во времени. При анализе изменений физикохимического состояния структурных элементов клеток по измерениям электрических параметров (тангенс угла потерь) мышечной ткани установлено, что при действии вълучения с течением времени происходит непрерывано возрастание этой величины. При действии на необлучен кую мышцу мышц ін уіто облученными экстрактами печени получечется такой же эффект. Указанные выше наблюдения показывают, что в ранние сроки в тканях образуются активые продукты, вызывающие после облучения

реакцию, которая, поражая клетки, разрушает их струк-

турные элементы.

## ОСОБЕННОСТИ БИОЛОГИЧЕСКОГО ДЕЯСТВИЯ ПРИ ПОПАДАНИИ РАДИОАКТИВНЫХ ВЕЩЕСТВ В ОРГАНИЗМ

Для определения биологического эффекта важно знать, какое количество радноактивных веществ может находиться в организме, не производя при этом вредного действия, а также установить распределение изотопов в ооганизме и пути поступления и выделения их.

Биологический эффект связан с той внутренней дозой, которая создается излучением накопившиксе в организме изотопов. Суммарный расчет по общему количеству попавшего в организм радиоактивного элемента или группы элементов обычно сказывается нереальным, так как радиоактивные элементы, за редким исключением (натрый, калий, ниобий, цезий или нертные газы), распределяются в организме неравномерно. Большинство из них имеет тенденцию накапливаться в определенных органах и клетеках, создавая там высокую плотность комизации. Сосбенности распределения изотопов в организме связаны с их химическими и фазико-химическими соойствами и фазико-химическими соойствами.

## Пути поступления радиоактивных веществ в организм

Радиоактивные вещества поступают в организм главным образом через негклее при вдижания воздуха, азгрязненного газообразными радвоактивными продуктами или радиоактивной пылью. Газообразные радноактивные эли менты, как, например, неов, ксенои, радон, вместе с воздухом попадают в организм и в силу своей инической инертности не задерживаются там, а выводятся из организма с такой же скоростью, как и воздух. Степень проникиовения радноактивных элементов, адсообворованных на частицах пыли, и запержка их в легких обусловлены зарядом пылевых частиц и их размером. Оседание нерастворимых частиц пыли и задержка их в легких возрастают с уменьшением их размера до 1 г; при дальнейшем уменьшении размера частиц поглощение снова уменьщается. Несмотря на то, что попавшие в легкие радиоактивные элементы довольно быстро резорбируются и поступают в организм, в легких может создаться более высокая концентрация радиоактивных продуктов, чем в других органах, вследствие чего ткани легких могут подвергаться более интенсивному облучению. Это относится в особенности к макрофагам легких, которые, фагоцитируя пылевые частицы, могут создавать небольшие центры излучения с более значительной плотностью нонизации. Иттрий, цирконий, колумбий, рутений, лантан, церий и празеодим. попадая в легкие, сравнительно легко резорбируются из них в организм. Тяжелые элементы — полоний, плутоний. уран, радий - медленнее покидают легкие в связи с тем, что они задерживаются там клетками ретикуло-эндотелия, Однако уже через месяц в легких крыс остается только 4% осевшего там плутония. При вдыхании крысами аэрозолей 75% радиоактивного продукта задерживается легкими, правда, некоторая часть оседает в верхних дыхательных путях (повидимому, только 30-40%).

Радиоактивные вещества могут попасть внутрь оргада диоактивных элементов слабо резорбируется и проинкает через стенки пищеварительного тракта. Только тезименты, которые в силу своих химических свойств образуют растворимые соединения, быстро всасываются органамом. Легко и почти полностью резорбируются из пищеварительного тракта церий, лантан, барий, теллур, нод и цезий. Тяжелые элементы, образующие коллоидные дастицы и нерастворимые окислы, с трудом всасываются

через стенки пищеварительного тракта.

Попадая в организм, радноактивные элементы разпоятся кровью по всему организму и задерживаются в различных органах в соответствии со своими химическими свойствами. Попадая в леткие или пищеварительный гракт, они уже через несколько минут обнаруживаются в крови. Тяжелые элементы, которые в основном являются а-валучателями, обычно сразу же вступают в соединение с протенями комплексного характера и часто в довольно большом количестве абсорбируются на поверхности эритроцитов. Легкие элементы могут присутствовать в организме в виде растворимых солей.

Скопления тяжелых радиоактивных элементов, которые иногда обнаруживаются в крови и органах пораженных организмов, не являются коллоидными частицами.—

они возникают непосредственно в организме.

В тех случаях, когда прекращается поступление в организм радиоактивных веществ, количество их в крови очень быстро уменьшается; однако концентрация никогла не достигает нуля, если в организме содержится некоторое количество радионзотопов. Между количеством радиоактивных элементов, содержащихся в крови и тканях. Устанавливается некоторое равновесне, зависящее от природы элементов. Их содержание в крови обычно в среднем в 5 · 103-1,5 · 104 раз меньше, чем в тканях. Обычно радиоактивные элементы распределены в организме неравномерно. Некоторые изотопы обладают ярко выраженной органотропностью. Иод избирательно накапливается в шитовилной железе. Стронций и барий накапливаются избирательно в костной ткани, так же как радий и торий X. замещая кальций в неорганических элементах кости. Цезий равномерно распределяется в организме, правда, с преобладанием в мышцах. Лантаниды, америций, кюрий первоначально накапливаются в печени. В ретикуло-эндотелиальной системе и больше всего, следовательно, в печени, селезенке и лимфатических узлах накапливаются такие элементы, как полоний и торий. Некоторые тяжелые элементы сорбируются в костной ткани, в органической части костей (как, например, плутоний, иттрий, пирконий, церий, торий и америций). В табл. 16 приведены данные, характеризующие распределение в организме некоторых биологически наиболее важных радиоактивных элементов [120].

Приводимые в табл. 16 цифры являются очень приближенными. Характер распределения может знакичельно изменяться при различных физиологических состояниях и в особенности при выраженных патологических состояниях и ниях. Это необходимо учитывать всегда, когда радиоактивные элементы поступают в организм в таких количествах, в которых они вызывают поражение тканей. Первичное распределение, характериое для нормального отганизма. «меняется распределением, характерным для

Таблица 16

tapak rep	распредел	ения радиоал	тивных злемо	втов в орган	изме [120
Изотоп	Тип радно- активности	Период полу- распада	Коэфициент перорального поглощения, %	Места макси- мального накопленця	Козфи- циент абсорбция
Siss		53 дня	5	Кости	65
Sree		25 лет	5	KOUTH	65
Bazes	10 man	23,8 дня	90	5	65
Jiai	β	8 дней	100	Щитовидкая железа	30
Cs137	8	33 года	100	Мышцы	45
Yaz	85	57 дней	100	Кости	60
				Печенъ	65
La140	en.co.as	40 часов	0,05	Кости	25
Ce141	B	30 дней	0.05	Печень	50
Ce244	J B	275 дней	0,05	Кости	25
Pr143	B	13,8 дня	1,5	Печень	30
Zr98	В	es	0,05	Кости	40 45
TLas	P	65 дней	0,05	Кровь	25
Ruios	R	45 дней	0,5	Почки	35
Kulos	B-81,61-91	290 дней	0,05	3	35
Te187	8	90 дней	0,05	Кровь	15
Telts	3	32 дня	25	Почки	6
Th234	a	24,5 дня	25	Кости	50
Patt	a	3-104 лет	0,05	>	40
Npsss	В	2,3 дня	0,05	3	60
Pu289	a	2,4-104 лет	0,007		60
Am241	a	500 a	0,05	Печень	70 25
Xelss		E 2		Кости	25
Ac227	8	5,3 дня 13,5 года	0.05	Равномерно Печень	50
MCsel	, ,	10,0 foda	0,05	Костя	30
D322	a	1,6-10 лет	0,05	Почкв	45
Cm <sup>263</sup>	a	150 дней		Кости Печень Кости	20 60 25

патологического состояния. При этом происходит обычно

перераспределение [84].

Лантан — 140, церий — 144, празеодим — 143, америций — 241 и корий — 240 после введения животным вначале накалилавиотся в большом колячестве в печеня и выделяются из этого органа желчью. Однако если эти элементы вводятся в организм в ничтожных количествах, они попадакот исключительно в костную ткань.

Многими исследователями отмечалось, что характер распределения зависит от количества введенного в организм радионзотопа. Это явление обусловлено динамическими (кинетическими) процессами кимического связывания и сорбции. Стронций и иттрий, например, обладают сродством к костной ткани. Стронций в процессе образования неорганической части кости может замещать там кальций или частично обменивается с ним местами: однако эти реакции протекают медленно. Если скорость поступления стронция будет совпадать с возможной скоростью вовлечения его в реакцию связывания, то он исключительно накапливается в костной ткани: если же количество его, поступающее в организм, превышает скорость реакции связывания, то он распределяется обычно по другим органам, где не вступает в химическую связь, а сорбируется. В некоторых случаях элемент, являющийся остеотропным или сорбирующимся в ретикуло-эндотелии, накапливается там в меньшем количестве. Это состояние не является стабильным, - временно накопившийся элемент постепенно перемещается в тот орган, где он связывается химически. Именно поэтому при введении больших количеств радиоизотопов его концентрация в органах уменьшается вследствие выделения их из организма; однако при введении в организм стронция количество в костной ткани продолжает в течение длительного отрезка времени нарастать. Аналогичное явление можно отметить в отношении тяжелых радноизотолов, которые откладываются в ретикуло-эндотелии и связаны, следовательно, с такими органами, как печень и селезенка. Накопление связано в ланном случае не со скоростью химического взаимолействия, а со скоростью фагоцитирования, но кинетически протекает по тому же закону. Помимо тяжелых элементов, в ретикуло-эндотелиальных органах (печени и селезенке) откладываются лантан, церий и празеодим,

Распределение индикаторных количеств может значительно отличаться от распределения больших количеств; это часто не учитывается и создает вногда разнобой в литературных данных. Напрямер, при введения в органиянезначительных количеств Ч<sup>21</sup> (5 µ Си на 1 кг веса) он быстро в течение 2—3 часов избирательно закапливается в костной ткани. При введении 60 µ Си итгрия на 1к гысса было обнаружено, что он не обладает прежмущественной способностью внакапливаться в костной ткани; значительно большие количества были обнаружены в печени, почках, селезенке, легких.

Радиоактивные изотолы, введенные в кровь, быстро выводятся из кровеносного русла. При введении индикаторных количеств в кровь через 5 минут там остается менее 1 %.

Скорость выведения связана с общей интенсиваюстью обмена в выделительных системах; при уменьшении скорости обмена выведение также уменьшается. Выло установлею, например, что коллоидальное серебро выводится, из организма преимущественно чере желчине пути печени. При местном наркотизировании печени скорость выведения уменьшается в 10<sup>6</sup> раза. Нельяз забывать, что весовые количества радиоактивных элементов даже при явачительных активностах, которыми они обладают, очень малы; они тем больше, чем больше период полураспада изотога.

Распределение радиоизотопов в организме связано с их химическими и физико-химическими свойствами. Некоторые радиоактивные вещества являются изотопами элементов, которые содержатся в протоплазме и принимают участие в обмене веществ (фосфор, нод, натрий, углерод и по.). Те палноактивные вещества, которые не являются изотопами элементов, присутствующих в организме, но близки к ним по своим химическим свойствам, будут вытеснять или замещать родственный элемент, в зависимости от своих химических свойств. Наконец, некоторые элементы являются совершенно чуждыми организму, как, например, тяжелые элементы. При попадании в организм они распределяются по различным органам и тканям в соответствии со своими свойствами. Однако при наличии патологических процессов в организме их распределение может быть нарушено. Воспалительный очаг, например, обладает способностью накапливать различные элементы в силу того, что в воспаленной ткани изменяются физикохимические условия и повышается сорбционная емкость коллондов: кроме того, повышается также фагоцитарная активность.

Установлено, что независенмо от свойств воспаленная ткань накапливает в себе поступившие в организм такие элементы, как, например, пологий, уран, торий. При прекращении процесса воспаления эти элементы удаляются из очага. Помимо воспаления, при повышении проницаемости кровеносных сосудов также изменяется распределение радиоизотопов в организме. Радиоактивные излучения оказывают действие на промежуточное основное межкле-точное вещество [18]; основной компонент его — гиалуроновая кислота под влиянием электронов и в особенности. а-частиц деполимеризуется и этим открывает путь для поражения различных элементов в ткани. В клетках нервной системы радиоактивные элементы практически не накапливаются, однако онн проникают туда при развитии патологических процессов. При попадании радиоактивных веществ внугрь организма в количествах, вызывающих патологический процесс, происходит перераспределение этих веществ в органах, причем в пораженных органах и тканях наблюдается повышение концентрации накопившихся там радноактивных продуктов. Обычно при учете действия радиоактивных элементов принимается во виимание количество радиоактивных элементов, находящихся в том или другом органе нян ткани, и рассчитывается создаваемая ими доза на 1 г ткани. Однако в большинстве случаев не принимается во внимание микрораспределение ралиоактивных элементов.

Очень существенно знать, какое количество радиоактивных изотопов может находяться в организме, не оказывая вредного действия. Ответ на этот вопрос может быть дая в результате длятельных наблюдений. Если можно более наи менее быстро ответить на вопрос о прымом вълични радиоактичных излучений на продолжительность жизин при различных дозах, то гораздо сложнее обстоит дело с выявлением доза, которые вызывают кроняческие изменения обмена или, капример, появление элокачественных опуклей, инбо приводят к отдаленным постедствиям, которые связаны с наследственностью. В связи с тем, что иет еще длительных наблюдений и вепосредственном почти невозможно поределить количество радиоактивных элементов, сообированных отдальными отданами, не убквая организма, вопро-с о дозах излучения, возникающих в отдельных органах и тканкх, приходится закономерностей распределении и ывведения радиоактивных элементов из организма. Расчетный метод является, конечно, приближенным, так как он не может учесть иссемакторов, связанных с мякрораспределением различных радиоактивных изотопов и влиянием физиологических и патологических условий на распределение и перераспределение их в организме.

При расчете малых доз внутреннего облучения нельзя не учитывать, что в нормальных условнях в организмах имеется некоторое количество радноактивных элементов, которые, весьма возможно, являются необходимыми для

организма, так же как и микроэлементы [23, 62].

В первую очередь слода относится изотол К<sup>м</sup>, который является радиоактивным. Его содержание в природной является радиоактивным. Его содержание в природной меске и изотолов калия составляет 0,01 %. Период полураспада К<sup>м</sup> равен 1,5 -10° лет; он испускает 3° частицы со средней внергией 1,5 Мэв. Кроме того, в организме содержится небольше количество радия; по старым определениям опо равко от 10° л 0,4 -10° г [31], т. е. 10° 18° в 1 см³. Допустимое содержание радия в организме 10° г. По мовым данным, в организме человека содержится 1,5 -10° 10° -0,6 -10° 11° радиоактивности пелья после сжигания трупа в крематории и поэтому вызывают некоторые солнения, так как часть радиоактивности может улегучиться. В райовах с повышенным содержанием радия в воде и почве это количество радия в 10° гадия в того количество водятсять возрастать с возрастать с позвишенным содержанием радия в воде и почве это количество радия в 10° гадия в может удетучиться.

В настоящее время принимается, что допустимым количеством радиоизотопов в организме является такое количество, которое создает за 24 часа дозу излучения, не превышающую 0,05 г для β-и у-излучатслей и 0,005 г для

α-излучателей.

 что режим облучения при равной суммарной дозе для а-, β- и 7-налучения не одинаков. В связи с тем, что α- и β-налучения обладают небольшим пробегом, они не создают контрации во всей массе вещества, подвергающегося облучению. В то же время на пути «-частиц создается огроменая плотность ионязация. В первом приближении билогическая активность β- и 7-излучений одинакова, однако, как отмечали многие исследователи, эффективность β-излучения несколько меньше, чем γ-излучения. Это обусловлено тем, что в отличие от γ-лучей при облучении β-частицами ионизация создается не во всем объеме облучемого раемого вещества.

Расчет дозы внутреннего облучения очень сложен [6]. В случае попадания радиоактивных веществ внутрь организма необходимо учитывать скорость поступления радиоактивного элемента в организм, уменьшение количества радиоизотопа, а следовательно, и создаваемой дозы излучения вследствие радиоактивного распада и выведения данного элемента из организма; распределение данного элемента между отдельными органами; микрораспределение в клетках и тканях организма; радиочувствительность отдельных тканей и клеток. Расчеты усложняются, когда в результате радиоактивного распада происходит образование новых радиоактивных элементов с другими химическими свойствами и энергией излучения. Так как за не-многими исключениями радиоактивные элементы распределяются неравномерно, то расчет создаваемой внутренней дозы облучения производится для отдельных органов, при этом руководствуются экспериментальными данными о распределении и выведении радиоактивных элементов из организма. Хота в общем рассчитанные таким путем предельно допустимые дозы внутреннего облучения мотусть пример, положение мотуст обыть примяты для разлачных органов и тканей, однако существуют довольно значительные отклонения. Так, например, положые клекты при непосредственном облучении обладают значительно большей чумствительностью, так ткаки, наоборот, обладают высохой резистентностью, например, шитовидивая железа или несколько в мельшей мере почки. Если известны данные о распределении и выведении, то можно приближенно определить дозу излучения, воздействию которого подвергается организмы, и его отдельные части, и тем самым определить режим облучеделяются неравномерно, то расчет создаваемой внутренней

ния. Пля этой цели можно воспользоваться приближенной формулой, которая применима для оценки внутренней дозы β-излучателей [9]:

$$D = \frac{60 \, Ead}{m} \cdot \frac{1}{T_{\lambda} + T_{a}} \cdot g_{0},$$

где D -- максимально допустимая доза в течение 24 часов; Е — средняя энергия β-частиц в эв; т — вес органа. где сконцентрирован радноактивный изотоп; d — количество радиоактивного вещества, попадающего в организм в течение суток; а - доля вдыхаемого или поглошаемого с пищей элемента (коэфициент перорального поглощения); до - доля радноактивного элемента, отклалывающегося в данном органе; Т, — период полураспала панного радиоактивного элемента;  $T_s$  — период полувыведения данного радиоизотопа из органа.

Для короткоживущих элементов основную роль играет естественный распад; период полувыведения можно в этом случае не учитывать. Такие элементы, как Ru103, Ru106, Xe133, Сs137, сравнительно быстро выводятся из организма. гораздо скорее, нежели протекает их естественный распал. поэтому в формуле основную роль играет Та, т. е. период полувыведения. Выведение актинидов, прочно связывающихся в костной ткани, протекает значительно медленнее. В случае плутония в среднем в день выводится 0,01% от

количества, оставшегося в кости [119].

Определение констант накопления и усвоения производится на основании экспериментальных данных; они являются усредненными, не характеризующими вариационные разбросы. Значения, полученные при помощи расчетов, могут оказаться приближенно верными только тогда, когда радноактивные элементы распределяются равномерно в данном органе. Однако в ряде случаев это распределение неравномерно. Например, Ra226, Sr89, Sr80, Pu<sup>239</sup>, Y<sup>91</sup> накапливаются в костях; их биологический эффект должен быть одинаков, если накопившиеся в костях количества этих элементов создают одинаковую дозу, Однако это не так [119]. Общая токсичность для организма поглощенных радиоактивных элементов определяется не только их физическими свойствами, но и их распределением в организме [105]. Неоднократно отмечалось, что при попадании в организм двух изотопов с различным характером распределения токсическая доза оказывается

меньшей, чем та доза, которая необходима для воспроизведения того же эффекта при введения голько одного из комполентов. Например, при введения организму радиоактивного изотопа Ан<sup>162</sup> (накапливающегося в печени и селезенке) с фосфором Р<sup>52</sup> (накапливающегося в гемопоэтической системе) для получения токсического эффекта необходима почтя в 1,5 раза меньшая доза, чем токсическая доза при введении их в организм в отдельности, когда токсический эффект обусловане простой суммания

Интересные данные были получены для совместного действия коллоидного золота Au<sup>152</sup> и P<sup>32</sup> [105]; в табл. 17 приведена зависимость изменения смертности от введений Au<sup>152</sup> и P<sup>32</sup>.

Таблица 17 Смертность при совместном ввезении Ар<sup>102</sup> и Р<sup>02</sup>

Радноизотоп	Количество	Коляче-	Смерт-	Ожидаема:
	введенного	ство	ность	смерт-
	радноизотопа,	животимх	в опыте,	вость,
	mCs	в опыте	%	%
Au <sup>tos</sup> Sr <sub>s</sub> (PasO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> Au <sup>tos</sup> Sr <sub>s</sub> (PosO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> Au <sup>tos</sup> Sr (PO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> Sr (PO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> Au <sup>tos</sup> Au (13aCu)+Sr (PO <sub>4</sub> ) <sub>3</sub> Au <sup>tos</sup> Au <sup>tos</sup> Au (15aCu)+	2,2 1,6 0,8 2,6 2 1 30 3,3	20 20 20 15 15 15 12 12	0 35 85 40 40 87 8 25	18 40

Золого нажапливалось преимущественно в печени и сепезенке. Фосфорнокислый стронций коги и давалса в виде коллобда, но это соединение быстро распадалось и ом накапливался в костях, так же как и раднофосфор. В то же время при введении фосфора в вяде коллобдальных растворов наболодалась простая аддигиваються (см. табл. 17). Общая токсичность поглощенных радиоактивных элементов определяется не только их физическими свойствами, но и распределением этих элементов в организме: например, 1 р г радия (первод полураспада 1622 года) и 1 рг плутония (первод полураспада 24 000 лет) обладают почти одинаковой токсичностью. в то время как 1 и г полония обладает токсичностью в 10 000 раз более высокой. Плутоний и радий имеют тенденцию накапливаться в костях; радий накапливается также в ретикуло-эндотелии. Большая токсичность полония определяется тем. что он накапливается как радиоколлонд в отдельных фагоцитирующих клетках и создает миклоочаги с очень высокой плотностью излучения Плутоний, в противоположность радию, накапливается не в известковой части кости, а в периосте и эндоосте и может бомбардировать «-частицами клетки костного мозга. которые больше зашишены от излучений радия. Например, 20-дневная смертельная доза для плутоння равна 2 100 ur на 1 кг веса. для радия — 1 320 ur на 50 кг веса. для полония — 0,0096 дг. Вообще говоря, токсичность полония в 49 раз, а плутония в 25 раз больше, чем токсичность радия. В абсолютных единицах токсичность для плутония равна 33 · 106 эрг на 1 кг веса, для радия --928 · 106 эрг на 1 кг веса. для полония - 18 · 106 эрг на 1 Kr Beca.

Токсические дозы для этих элементов варинруют в довольно значительных пределах. Это обуслюгено тем, что накапливальсь в одном и том же органе и ткани, эти продукты распределены между разлячными гистологическими элементами и в силу этого их излучения локализуются на разных объектах. Это в особенности сказывается тогда, когда излучения сильно поглошаются средой и проникают всего из несколько микронов, как, например, 2-частицы и

мягкие β-частицы.

В ряде случаев пряходится решать вопрос о создавае, мой лозе при однократном попадании в органиям значительного количества радиоактивных элементов. В тех случаях, когда промескодит однократное попадание в организм заметного количества радиоизотопов, большая часть их выводится обычно срязу в течение 10—20 дней и в организме остается нногда незачачительная часть пограмка 10—20%. При этом чем большее количество радиоизотопов введено в организм тем большее потосительное количество выводится из организма. В этом случае поражение в сонозном зависит от инальной дозы, которую получает организм в течение первых дней. В тех случаях, когда радиоизотоп поступает непрерывно в незначительных количествах, бологическое действие зависит от непрерывного

равномерного излучения и выведение происходит по простому экспоненциальному закону:

$$\frac{dC}{dt} = \frac{0,693 \, C}{T_{\rm ff}}$$

где C — активность данного радиоактивного изотопа, содержащегося в органе, а T<sub>a</sub> — период полувывеления.

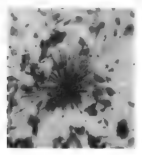
При учеге биологического эффекта определяют обычию активность веществ на 1 г ткани различных органов. Однако эта оценка часто не позволяет учесть эффект, так как в биологическом действии играет существенную роль микрораспереление разлоактивных элементов в органах и тканях. Микрораспределение в органах определяется ауторалиографически. Срезы органов и тканей, содержащих радиоактивные элементы, накладывают на толстослойную фотопластинку и экспонируются в течение нескольких дней. Толстослойные фотопластикия впервые были применены Мысовским и Ждановым для регистрации ядеярых частия 1584.

По направлению следов частиц в пластинке можно определить место локализации радновативных заментов. Этот метод очень удачно применяется для определения локализации за-частиц, попавших в организм. Обычно в этом случае применяются фотопластинки толщиной 25—50 р. В меньшей степени этот метод применялся для определения следов 6 частиц, так как фотометодом значительно труднее определять направление движения 6-частиц. Фотометод впервые был применен Барабовым — Кречнером [25] для обнаружения локализации з-налучающих элементов в листах ЕІобеа. Зная время экспозиция по количеству следов и их длине, можно рассчитать дозу влаучения, которой подветаются дваные колекта.

Тяжелые радиоактивные элементы накапливаются в тканях. На радиоаутографах они представляются в виде звездообразных скоплений [следы «-частиц исходят из од-

ного центра (рис. 31)].

Такие скопления на фотопластниках получаются и при введении некогорых В надучателей. Повобные скопления можно обнаружить в органах, богатых ретикуло-эндотелием (печень, селезенка). Только в редих случаях эти скопления веляногся коллондальными частидами, так как они не проходят через нормально функционирующие мембраны и могут попадать в органиям только через поврежденные поверхности. Дисперсионный анализ показывает, что размеры этих частиц велики и значительно правышиют маскимально допустимые размеры для коллоядных частии. Диаметр их доходит до 5 µ и во много раз превосходит те размеры, которые должно было бы иметь подобное скопление, если считать, что оно должно со-



Ряс. 31. Радноаутограф макрофага, поглотившего RaTh.

стоять из атомов радиоактивного элемента. Эти скопления радиоактивных элементов образуются в результате фатоцитарной деятельности. Попадая в кровь в высокодикперсном состояния, ноны радиоактивных, тавным образом тяжелых, элементов вступают в комплексное соединение с белком, алсофорнованным на поверхности эритроцитов. Эритроциты, на поверхности которых сорбированым атомы радиоактивных элементов, закватываются макрофатами и гистиоцитами печени и селезенки. Таким образом, крупные фатоцитирующие клетки накапливают радиоактивные элементы. При помощи радиоаутографического методя ка элементы. При помощи радиоаутогорафического методя ка срезах тканей можно обнаружить скопление радиоактивных элементов и по количеству следов и времени экспозиции установить велятину дозы, которая создается в самом макрофаге и в окружающих макрофаг клетках. При пробеге а-частии, равном 30—60 µ, поражается 2—3 слоя клеток.

Мошность дозы в самом макрофаге, где находится центр излучения, может доходить до 30—40 г/день и вблизи него — до 5—10 г/день. Это явно не безопасная доза, особенно для а-излучений. Общий объем поражения не велик, но при этом происходит избирательное поражение ретикуло-эндотелия и, что особенно важно, лимфатических клеток. В результате в первую очередь погибает излучающий макрофаг, радиоактивный элемент, сцементированный коагулированной протоплазмой макрофага. или выбрасывается из печени в желчные протоки, или поступает в кровеносное русло, где он превращается в блуждающий облучатель. Из селезенки и лимфатических узлов их удаление затруднено. В силу своих геометриче-ских размеров эти скопления не могут профильтровываться через нормально функционирующие органы выделения и заперживаются поэтому в организме. Уже после того, как практически закончилось выделение радиоактивных элементов с мочой и калом, в организме можно обнаружить эти скопления чаще всего в лимфатических узлах. При помощи радиоаутографического метода можно определить величну дозы, которая создается вокруг скопившихся радиоактивных элементов.

Способность образования скоплений присуща группе

Способность образования скоплений присуща группе тяжелых элементов, накаплявающихся в печени, К явм относится полокий, торяй, плутоний, америций, корий, а из В -излучателей церий и лантан. Способность к вторячному агрегированию усиливает токсические свойства радиовативных элементов. Сильвее всего эта способность выражена у полония, который избрательно накапливается в печени и сслезение и поражает ее. Он является в силу этого намболее токсическию радиоэлементом.

В литературе имеются исследования, которые показывают, что радиоактивные элементы, введенные в организм в коллоидальной форме, оказываются гораздо более токсичными, чем эти же элементы в вонном состояния. Это явление было установлево, напрямер, для коллоиадного

серебра.

#### Распределение в организме и действие биологически наиболее активных радионзотопов

Плутоний [119, 71, 120]

Биологически важими является Риз<sup>39</sup>, его период полураспада равен 2,4-10<sup>4</sup> лет. Он образуется в ядерных реакторах; его способность к деленню под действием нейтронов используется в атомной бомбе. В природе плутоний мнеется в ничтожных количествах. Он испускает «частицы с энергией 5,15 Мэв. При попадании в организм подавлющее количество плутония поглощается печенью и скслетом, особенно растущими мостями (119), поэтому в скалете у молодых животимых его больще, чем у старых. В скелете плутоний удерживается очень прочно и выделяется очень медленно, из печени он выделяется значительно быстрее [12]. Локализуется он в противоположность элементам второй группы не в минеральной части костной ткани, а в кожных клетках в области эндоста и периоста. В табл. 18 пориведены данные распоевления

Таблица 18 Содержание плутския в печени и скелете после введения

	Cı	елет	Πe	4586
Время после введения плуто- ния, дин	количество отл живше- гся плуто- няя, р.г/г	отн°сительная д за. с зда- ваемзя в дан- ном оргаве, %	количество отложивше- геся плуто- ния, µг/г	относительная А за, создавае Мая в данном органе, %
	1	(роянки		
260 340 516 623 710 738 1 048	0,002 0,009 0,003 0,005 0,018 0,007 0,007	37,06 40,09 62,30 30,32 38,77 52,64 95,43	0,01 0,051 0,008 0,051 0,125 0,027 0,003	62,58 59,55 36,74 68,99 52,47 2,54 2,54
		Крысы		
356 484 580	0,109 0,87 0,028	77,09 78,39 98,57	0,027 0,007 0,005	0,25 1,80 5,71

плутоння в костной ткани и печени при введении кроликам и крысам подкожно металлического плутония.

Выводится плутоний главным образом через пищеварительный тракт, так как в инонодисперсном состояния он содержится в организме в незначительном количестве. Большая часть его комплексируется с белками и сорбируется на поверхмости форменики элементов. Выведение идет главным образом через желиние пути При установышемся равновесии через 300 дней после введения из организма крыс выделяется 0,014% введенного количества с мочой и 0,22% через пищеварительный гракт.

Жимически плутоний может быть трех., четырех и шестивалентным. Попадая в органиям в соединениях с различной валентностью, плутоний ведет себя однаково; некоторое различной видет полько в первые дни. Поступает плутоний в органиям через легкие и пащеварительный тракт. Резорбируется он из пищеварительных тракта в мезичательного тракта в мезичательного тракта в мезичательного стобилогического полураспада завижит только от выведения и составляет примерно 2 года. После костной ткани наибольшее накопление его было обнаружено в селезенке, печени и почках [100]. Однако доза излучения в этих органах в 4—15 раз меньше, чем в костной ткани (табл. 19).

Табляца 19
Относительная доза (в процентах), создаваемая в различных органах трехвалентным лиутеленен при введении его внутримышечно комысля в количестве 20 цел.

	крысам 1	в количестве 2	10 μCu										
	Время после въедения												
Opran	4-й декь	16-й день	64-я депь	253-Я день									
Легине	0,04 0,13 0,04 0,14 0,01 0,64 0,18	0,05 0,15 0,02 0,14 0,01 1,13 0,07 0,08	0,05 0,4 0,01 0,3 0,01 2,09 0,19	0,05 0,42 0,12 0,01 1,97 0,17 0,01									

Некоторые исследователи указывают, что при резорбции из пищеварительного тракта плутоний накапливаетси почти исключительно в скелете, где концентрируется до 80% попавшего в организм плутония и не более 7% попадает в печень, в то время как при вкутривенном введении соотношение в содержании в костях и печени меньше. Путь введения никакого значения не имеет, все эти различия зависят от скорости поступления элемента в организм.

В скелете плутоний удерживается очень прочно и выделяется в очень незначительных количествах; из лечены выделение кнег несколько быстрее. В связи с тем, что плутоний медленно выделяется из костной ткани и из организма, практически важно ускорить его выделение и этим синянть дозу издучения.

Некоторые исследователи пытались ускорить выведение плутония из организма путем замещения его цирконием, который имеет сходные химические свойства. В этих пелях применялась лимоннокислая соль циркония [32]. Первая работа по этому вопросу создала большие иллюзии, так как сообщалось, что после ввеления в Опранизм димоннокислого пиркония вывеление плутония увеличилось в несколько раз. Последующие исследования показали [125], что лимоннокислый цирконий может уменьшить поступление плутония в костную ткань в 5-6 раз тогда, когда он вводился в организм сразу же после введения плутония. Общее выделение при этом не увеличивалось, так как возрастало поглошение его мягкими тканями. Удалить его из мягких тканей, конечно легче. После того как плутоний фиксировался в клетках костной ткани, введение лимоннокислого циркония оказывается совершенно неэффективным; плутоний не выводится и не перераспределяется.

#### Полоний

Полоний является одини из радиоактивым заменетов, билогическое действие которого, больше всего изучено [119]. Его период полураспада равен 138 диям. Кроме короткомивущего изотопа, имеется еще один изотоп Ро<sup>вые</sup> с периодом полураспада 3 года. Этот элемент является практически чистым а-излучателем (Ро<sup>110</sup> кспускает 1-лучи с энергией О,773 Мэв, интексивность которых очень мала). Продуктом распада Ро<sup>300</sup> является стабильный свинец. Эмертия с-частиц Ро<sup>110</sup> равна 5,3 Мэв, а Ро<sup>300</sup>—5,14 Мэв.

По своим химическим свойствам полоний близок к теллуру и висмуту, он двет растворимые согдинения только в сильно кислой и щелочной среде. При нейтральной, слабо щелочной и слабо кислой реакции полоний присутствует в виде гидрата окиси и дает коллондиме растворы; он легко комплексируется с белками. Вес 1 Си полония равен 0,00024 г. Смертельная 20—50-дневная доза для млекопитающих составляет всего 10 и Си на 1 кг веса.

Распределение полония в организме связано с егофизико-химическими свойствами. Лакассань и сотрудники [75, 76, 130] изучили в основных чертах распределение полония в организме при введении его внутривенно и подкожно. Они установили, что полоний концентрируется в ретикуло-эндотелиальной системе, что соответствует лействительности; однако они пришли к неправильному выводу, что полоний выделяется пренмущественно почками. Детальные исследования, провеленные в последнее десятилетие, значительно уточнили вопрос о выведении и распределении полония. Характер распределения в известной мере зависит, конечно, как уже указывалось выше, от количества попавшего в организм полония. При не очень высоких концентрациях полоний накапливается в селезенке, почке, лимфатических узлах, печени; при попадании с пылью он задерживается в значительных количествах в легких. В противоположность плутонию он в незначительном количестве накапливается в костях и мышцах. В центральной нервной системе полоний обнаруживается только в виде следов и часто его нельзя обнаружить там при довольно высоком солержании в организме. Относительная концентрация полония в различных органах приведена в табл. 20.

Табляца 20

Относительная доза излучения (в процентах), создаваемая в различных органах при вытравенозном введении полоквя крысам

Время после введения, дин	Моят	Селевения	Почин	Лимфа- тиче- ские узлы	Клетин	Печень	6 0,5 4 0,6 5 0,3	Мышцы
1	0,01	5.2	3,6	3,8	2,4	1,6	0.6	0,2
10	0,04	9,5	4,5	5,2	1,3	1,4		0,2
50	0,04	2,2	3,4	1,7	1,7	0,5		0,1
300	0,02	0,26	0,06	0,04	0,01	0,03		0,02

Абсолютное распределение дозы по органам приволится в табл. 21.

Характер введения и количество попавшего в организм полония изменяют характер распределения. При хрови-

Активность полония в  $\mu$ Cu/г, накопившегося в различных органах после внутривенного введения в организм 100  $\mu$ Cu на 1 кг веса

Время после жведения, дим	Mosr	Селезенка	Почки	Клетки крови	Печонь	Мынцы
1	0,003	3,5	6,5	11,5	17	14
10	0,001	3,9	6,3	5	11	13,8
50	0,001	1	5,8	8	1	10
300	0,001	0,05	0,2	1	0,4	0,7

ческом поступлении в организм малых количеств относктельное содержание полония в крови, мышцах, костях Уменьшается, а в почках умельчивается.

Большую роль в биологическом действии полоник играет сго микрораспределение, так же как и при действин других тижелых радиоизотолов. Как помазывают радиоаутограмым, полоний распределяется очень неравномерно в печени, селезенке, линфатических уллах. Его можко обпаружить преимущественно в крупных фагоцитрующих клегках — макрофата и гистиоцитах. Накапливается полоний в этих клегках в довольно значительном количестве, и они являются центрами излучения «частиц. Последние проимкают в ткани на расстояние до 25 р и поражают окружающие макрофате истеки. В микрозоке такого макрофата или гистиоцита создается интексывлость облучения, значительно превышающая те общые дозы облучения, которые рассчитываются из общего содержания запемента на ограм.

Оти скопления полония образуются вследствие того, что длетки, выполяяя свою бомогогическую функцию, фагоцитируют погибающие клетки крови, на которых сорбируется полоний. Вследствие большого накопления и значительной конизации макрофати погибают и выбрасываются в кровяное русло. Обнаруживаемые в крови при отравления этолонием «коллондные частицы» являются остатками погибших макрофагов. В начальных стадиях отравления этих частиц цет, они появляются позже. В плазме крови полоний находится в двух состояняях: в ионнодисперсном в виде сомей органических кислот и в виде соединений с белком неспособых к диф-

фузии; эта вторая фракция фагоцитируется клетками ретикулоэндотелия. Эти две фракции легко диференцировать при ультрафильтрации плазмы крови через мелкопористые коллондные фильтры. В большинстве случаев количество способного диффундировать полония больше. чем неспособного к диффузии. Способный к лиффузии полоний выделяется почками, потовыми железами, волополонии выделяется почамы, поговыми железами, воло-сами и пищеварительными железами. При прохождении через выделительные пути происходит частичный распад комплексов, и полоний сорбируется тканями выделительных органов, задерживаясь там на более длительные сроки; при этом клетки выделительных органов могут подвергнуться воздействию большой дозы излучения.

Большая часть полоння связана высокомолекулярными соединениями, поэтому он не может выделяться обычными путями, так как крупные частицы не могут оомчивими путими, так как крупные частицы не могут проникать через мембрану и стенки капилляров. Эта фрак-ция выделяется через печень. Обычно при попаданни малых количеств полония в организм с мочой, потом и слюной выделяется в 2-3 раза меньше, чем через пише-

варительный тракт.

Общее снижение внутренней дозы облучения происходит за счет выведения и снижения активности в результате распада, так как период полураспада полония равен всего 138 дням; в опытах на крысах было установлено, что доза уменьшается на 65—68% за счет выведения полония кишечником, на 10%—за счет выведения его с мочой и на 20—21% — за счет уменьшения активности с мочом и на 20—21 % — за счет уменьшения активности веледствие распада. При введении больших количеств полония увеличивается его выведение с мочой. Важными путями выделения являются кожные железы и волосы. Полоний очень интенсивно накапливается в волосяных луковицах и по мере роста волос втягивается в сердцевинную часть волос, где его излучение становится неэффек-тивным, Выделяется также полоний слюнными железами. Поскольку он плохо резорбируется из пищеварительного тракта, этот путь выделения также способствует удалению полония из организма. Обычно после внутривенозного введения полония его выделение вначале протекает очень митенсивно, но быстро замедятелет учева 300 дней в орга-низме остается 5—6% от первоначально введенного коли-чества. Параллельно с уменьшением количества полония в тканях уменьшается его содержание в крови. В эксперименте при попадании полония в легкие часть его быстро поступает в организм: уже через несколько минут он обнаруживается в крови. Однако некоторая часть его поглощается макрофагами в легочной ткани и задаживается там на более длительный срок. В литературе имеются некоторые материалы по распределенню и выделенню полония человеком. Эти данные получены при применении полония с терапевтической целью, при общей лимфосаркоме и при острой лимфатической легибемии и мизлокдной лейкемии. В этом случае в организм человека вводилось от 0,13 до 0,3 д Си полония на 1 кт вес-

Довольно удачные результаты были получены пои удалении из организма животных тяжелых элементов путем введения солей органических кислот, которые переводят полоний в растворимое состояние. Наиболее эффективным оказался бикарбонат натрия. Этот комплексообразователь дает положительные результаты, он захватывает радноактивные элементы, циркулирующие в крови. Повидимому, естественное выделение радиоэлементов из организма происходит при участии бикарбоната, содержащегося в крови. Так как в крови всегда происходит комплексирование металлов с протеннами, образовавшийся комплекс, являющийся большой молекулой, не проходит через мембраны и поэтому с трудом выделяется из организма. В крови образование протеннового и бикарбонатного комплексов является реакцией контролирующей, и ее выход зависит от концентрации комплексообразователей. Поэтому увеличение концентрации бикарбоната увеличивает вероятность его комплексирования, а также выделения активных веществ.

 соединения было использовано при применении его как противоялия при отравлении люизитом. Установлено [71] что при введении 2,3-димеркаптопроланола животным, отравленным полонием, существенно увеличивается общее выведение полония из организма и, кроме того, происходит его перераспределение: из костного мозга, селезенки и семенников он переходит в мышечную ткань. При этом было отмечено, что выживаемость животных повысилась. в то время как контрольные животные погибали в течение 18-22 дней, а подопытные, которым БАЛ вводился 9 раз в течение 3 дней в количестве 0.04 мл на 10% раствора, погибали в течение 35-250 дней. В большинстве случаев оценка действия препаратов производится в условиях, когда радиоактивный элемент находится в значительном количестве в крови и еще не наступило равновесие. Это сильно усложняет картину; хороший комплексообразователь или другое мероприятие могут лать плохие результаты на фоне естественного сильного вылеления.

#### Ралнй

В литературе имеется довольно обширный материал по накоплению и выделению радия из организма человека и животных. При распаде радия образуются короткоживущие элементы, которые излучают  $\alpha$ -,  $\beta$ - и  $\gamma$ -лучи различных энергий. Наибольшей биологической эффективностью облагают  $\alpha$ -частицы.

Радий принадлежит ко второй группе элементов в таблице Менделеева; его свойства близки к совбствам кальция, вследствие этого радий вступает в конкурентные отношения с кальшием и может вытеснять его на ряда соединений. В силу своих химических свойств радий накапливается преимущественно в костной ткани. В остальных тканях количество его невелико и в сумме не превышает 1% (табл. 22, 23)

Скорость связывания радня в костной ткани невелика: она больше, когда кости растут, кли происходит их регенерация. В тех случаях, когда в органямы введено большое количество радия, которое сразу не может вступить в соединение с элеменгами костной ткани, он довольно быстро выводится из организма через почки и пишеварительный тракт. Этими двумя путями выводится почти одинаковые количества. Распределение радия в организме, введенного внутривенно. Количество скопившегося радия выражается а относительной дозе (в поцентах), солываемой в данном органе

Время восле введения, дин	Кости	Селезенка	Печенъ	Maar	Мышцы	Клетки крови	Почки
1 10 50 250	1,8 2,5 1,09 1.54	0.048 0.005 0.005 0.005 0.002	0,005 0,0003 0,003	0,02 0,007 10,0018	0,007 0,007 0,004	0,0005	0,015

Таблица 23

Распределение радия в органах после введения внутривенно крысам хлористого радия. Количество наковившегося радия выражается в относительной дозе (в процентах), создаваемой в данном оставае.

Время после введения, дик	Скелет	Желудок	Мынкин	Кожа
1	48 58	4.7 0.07	0,82	0,63
50	30	0,02	0,5	0.048

В первые часы после попадавия радия в организм его можно обнаружить в различных мягих тканях, сообенно в печени и легких, однако он вскоре оттуда выводится, Экспериментально установлено, тот очерез 2 недели в организме остаетия не более 10% от введенного количества; оставшийся радий прочно связав в костиой ткани и выделяется оттуда с трудом. При медленном поступлении радия в организм мальми дозами он связывается значительно скльнее (20 —40%). Распределение радия в различных частях скелега неодинаково. Больше всего радия накапильается в доличества, в зубах крыс накапливается до 3%, в метафизе — 0.2.5%, в позвонках — 1.2% и в трабекулах — 1.4%. Радий в первые дии после попадания в организм выводится быстро с мочой и затем скорость его выведения

# Выведение радия из организма крысы при введении внутривенно

Время после введения, дик	10-40	40-80	80-160	160-200
Количество вы- веденного ра- дия, <sup>6</sup> / <sub>6</sub>	0,5—15 0,5—0,05	0.02 -0.005	0,02-0,01	0,01-0,005

уменьщается (табл. 24). Такое же количество выделяется и через кишечник.

На основании сопоставления большого количества данных принято считать, что ежедневно вывеляется 0,005% от общего количества радия, содержащегося в организме. Так как радий никаливается преимущественно в неорганической части костной ткани и располагается в толще ее, то клетки в известной мере значительно меньше подвержены воздействки счестиц, на долю клеток приходится незначительная часть того издучения от общей создаваемой долы в ткания, поэтому при одной и той ме активности радий оквзывается менее токсичным, чем латугоний.

## Стронций [28, 29, 125]

Биологически важное звачение имеет Sr<sup>89</sup> (периол полураспада 54,5 дня) и Sr<sup>80</sup> (периол полураспада 25 лет). Оба они являются чистыми В-излучателими; максималькая эвергия В-частиц равна 1,50 и 0,61 Мэв соответственно. При распада стронция образуется радиоактивный ятгрий

В продуктах деления урана содержится относительно большое колячество строиция. Прикадлежность его ко второй группе перводической системы определяет его поведение в организме. Он ведет себя так ме, как кальций, и может заменять его. Поэтому строиций накалывается премущественно в костной ткани [29]. Ауторадиографические исследования показали, что строиций коицентрируется в области эпифяза и феморального кортекса, в неорганической части трабекул, куда он попадает в результате ионного обмена или включается в процесс костеобразования в раступцих костях, вступал в конкурентные отношения с кальцием. Рентгенографическое изучение костной золы крыс, которым вводился несколько раз жоронстый стронций, показали, что стронций входит в состав внутренией структуры неорганических солевых кристаллов.

Именно в силу этого стронций принадлежит к наиболее

токсическим радиоизотопам.

Фиксируясь прочно в костной ткани, так же как и падий, который принадлежит к этой группе, стронций очень мелленно выпеляется из организма. После введения строндия по мере фиксации его костями выделение его из организма быстро замедляется и при наличии его только в костях выделение не превышает 0,02% в день от содержашегося количества в костной ткани. Дочедний иттрий задерживается тоже в костной ткани, но только в костных клетках. Обладая довольно проникающей в-радиацией. стронций, фиксированный в костной неорганической части. облучая непреоывно клеточные элементы, вызывает злокачественный рост их. Как правило, некоторое количество нерадиоактивного стронция входит в состав костной ткани [30] в количестве 0,01-0,1% на 1 г костной ткани. Попадая в жидкости организма, стронций в порядке ионного обмена замещает кальций. Эффект ионного обмена кальция на стронций можно наблюдать на опытах in vitro с костными порошками. При введении 35 чСи на 1 кг веса около 70% стронция в течение 1—3 часов фиксируется в костной ткани, откуда он очень медленно выделяется. в особенности у молодых животных, у которых кости еще растут [125].

В противоположность тяжелым радиовктивным элементам строиций выделяется главимм образом через почки, пищеварительные и потовые железы приблизительно в равном количестве. Для выведеняя из костной кани Sréi и других остеотронных элементов было предложено нарушить кальцивый обмен путем введения горложено нарушить кальцивый обмен путем введения горложено нарушить кальцивый обмен путем введения горзацию кальция из костей и повышает его концентрацию в крови. Одиако современные исследования поставьия под сомнение эффективность этого метода. Например, при введении хрысам 500 единиц паратиреоидного гормова Хансона, которые получили предварительно за 24 часа 15 «Си строиция, не ускорялось выведение строиция В то же время введение паратиреокрина за 24 часа до введения стронция в органиям заметно задерживало его фиксацию в костной ткани и выведение его несколько повышалось. Введение паратиреокрина оказывает влияние голько при предварительном введелии. Волее определенно установлено, что после этого воздействия возрастает количество радиоактивных продуктов в крови, но они не выделяются наружу и снова соробруются тканями. Применение комплексообразователей, которые могля бы связать их в крови и не допустить обратного поглощения костной тканью, могло бы дать, повидимому, больший положительный эффект [32].

Основным условнем для ускорения выделения стронция является необходимость снижения уровня кальция в крови. В ряде исследований отмечается, что любые мероприятия по ускорению вывеления илут успешнее. если их проводить на фоне диэты с уменьшенным количеством кальция. Данные по выведению стронция и других остеотропных элементов ясно показывают, что финсация на фоне пониженного уровня кальция в первые моменты после введения протекает очень быстро, но после этого происходит быстрая отдача. Это объясняется тем, что поверхностные слои, содержащие кальций в порядке изотопного обмена, быстро обменяваются на стронций, однако вследствие развития распада (в первую очередь в поверхностных слоях) стронций вместе с кальцием освобождается и переходит в растворимое состояние, не успевая перейти в прочное соединение в кристаллической структуре. Ввеление витамина D сразу же задерживает процесс вывеления [29]

Это необходимо учитывать при выведении остеотропных элементов из организма и временно создавать D-авитаминоз.

### Иттрий

Биологическое значение вмеет Y<sup>80</sup> (период полураспада 60 часов), который является дочерним элементом Sr<sup>80</sup>, а также Y<sup>91</sup>; максимальная эвертия В-частиц Y<sup>91</sup> равиа 1.5 Мэя, а период полураспада — 57 дней. Иттрий прочно фиксируется костной тканью. Если иттрий образуется из Sr<sup>82</sup>, который входит в состав неорганических кристалляте. Изотоп Y<sup>91</sup>, образующийся в процессе деления урама в довольно эвеичтельных количествах, при попадании в организм фиксируется в костной ткани значительно быстрее, чем, например, плутоний.

В костной ткани накапливается 45—65% введенного количества иттрия.

Таблица 25

Ускорение выведения Y<sup>91</sup> после введения ЕДТА Na и Ca. Крысам введено 25 µСu Y<sup>91</sup> за 2 недели до введения ЕДТА Na и Ca

Относительные колич- шегося Y <sup>93</sup> в ся		Количество выделившегося Ум 2 ведели после ежеднегного вы ния ЕДТА, %						
животные	подопытные	жевотные	подопытные					
	животные	жевотные	животные					
58,7	48, 1	4 0 0 1 5 2 2 G 7 7 3 3 7	14,4					
66,7	50, 7		14,2					
61,4	45, 4		16,6					
53,4	53, 4		16,3					
61,4	50, 7		15,5					
69,4	45, 4		17,3					
64,1	40, 0		18,0					
61,4	48, 1		24,3					
реднее эначение 62,2	47,8	4,5	17,2					

Иттрий удаляется из организма легче, чем стронций и плутоний, так как он не проникает глубоко и находится на поверхности трабекул. Аналогично иттрию ведут себя церий и цирконий. Для удаления иттрия была предложеца натриевая соль этилендиаминтетрауксусной кислоты (ЕДТА) [131].

В этом соединении легко происходит замещение натряя на иттрий. Оно оказалось эффективным при выведении иттрия и совершению незфективным при выведении стронция. Предлагается последовательно вводить натривную и кальциевую соль этого соединения (см. табл. 25) [131].

Конечно, нельзя не учитывать того, что, хотя иттрий является остеотропным элементом, через 2 недели еще заметные количества его содержатся в мягики тканях и он еще недостаточно прочно фиксирован костной тканью. В табл. 26 приведены данные такого же опыта, при котором ЕДТА вводился дважды в день с целью увеличения скорости его выведения.

Таблица 26 Ускорение вывеления У<sup>61</sup> после въеления ЕПТА иго после

Количество пистоси У <sup>11</sup> в %	отложив- скелете,	Количестас шегося Уч 2 недель посл %	в течение	Количество отложив- шегоси У <sup>01</sup> в лечеки, %				
подопытные животные	контроль- ные животные	Подопытные животные	животиые	подопытные животные	контроль- ные животные			
56,6 46,7 53,7 58,2 63,0 62,4 60,9 49,7	32,6 33,1 29,9 47,3 40,9 40,3 39,5 45,1	3,96 3,15 2,56 3,6 2,56 3,8 3,7 4,6	10,6 10,8 9,8 14,7 22,7 17,8 18,2 21,5	1,49 1,66 2,07 0,84 1,57 1,13 1,52 1,97	0,14 0,65 0,31 0,75 0,44 0,53 0,40 0,26			
Среднее зна чение 55,8	39,4	3,6	16,2	1,47	0,4			

Таким образом, увеличение дозы комплексообразователя не вызывает ускорения выведения. Механизм выведения итгряя из организма в присутствии ЕДТА можно представить себе следующим образом. При ввеления натриевой соли натрий вытесняется из соединения нонами кальция, присутствующими в крови. В результате коншентрация кальция в крови сикжается. Это приводит к тому, что происходит мобилизация его из костной ткани: кальций и итгрий выходят из костей. Кальций вытесивется итгрием из кальциевой соли ЕДТА (это установлено в опытах іп vitro), при этом растворимая соль итгрия ЕДТА ие может обратно резорбироваться костной ткавью.

Представляет, конечно, праклический интерес не только выведение уже фиксированных в организме радиолементов, но и предупреждение як отложения в организме [108, 131]. Вольшинство мероприятий, предложенных для выведения радиомативных элементов из организме, оказывает более сильный эффект, если он вводится перед поступлением радиомативного замемента в организм, одновремем радиомативного доловре-

10

менно с ним. При применении, например, ЕДТА до въедения иттряя происходит значительное уменьшение его содержания в костной ткани (табл. 27).

Таблица 27 Ускорение выведения  $Y^{01}$  при аведении ЕДТА за 1 час до

Количество отло		Количество выд- ва органи	
животные животные	подольтные животные	контрольные животяме	подопытны животные
59,5 61,5 61,9 47,5 45,1 63,0 54,7 62,2	3.7 4.5 4.0 4.0 3.7 3.5 4.0 4.0 4.0 4.0	23,6 22,3 24,4 22,8 27,5 26,1 25,9 26,0 28,0 26,8	93,4 93,4 93,6 95,4 92,8 93,1 94,6 89,0 92,8 91,8

#### Углерод

Радионзотоп углерода С<sup>14</sup> испускает β-частицы с энергией 0,155 Мэв. Период полураспада — 5 600 лет. При попадании в организм в виде карбоната и бикарбоната

Таблица 28 Относительное паспоележение (в пооцентах) С<sup>14</sup> в пахымуных опгаках

			0	př	174				Через 4 месяца после въедения	Через 8 месяцев после введения
Селезент	c.a								0.02	0.02
Печень									0,15	0,14
Почки -									0,03	0.06
Легкне									0.05	0.03
Мозг -								.1	0,14 0,32	0,03
Мышцы									0.32	1,04
Кожа н	В	ол	oc:	ы				. 1	0,53	0,45
Скелет									2,93	6,03

С<sup>14</sup> фиксируется в костной ткани. Например, при введении мышам 15 µСu NaHC<sup>1</sup>O<sub>3</sub> в теченне первых суток в костной ткани создается дова, равная д/07 г. В течение 2—4 недель после введения д/03 уменьшается д/0 д/08 г. Читьвая малую проинкающую способность 5-частиц С<sup>14</sup>, следует считать, что д/03а, создаваемая в объеме, который подвержен облучению, составляет в среднем 0,16—0,04 г., качиная со второй медели после введения д/6 междиев.

В табл. 28 приведены данные о распределении С<sup>14</sup> в различных органах через 4 и 8 месяцев после введения.

#### ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Известно, что радиоактивные излучения оказывают значительно большее биологическое действие, чем другие виды излучений (световое, тепловое).

ведка получения (съетовое, тепловое).

Особенность поражения радноактивными излученнями определяется их высокой химической активностью, в результате которой в биосубстрате происходят глубокие

молекулярные превращения.

Характер протекания лучевого поражения во времени позволяет заключить, что в результате облучения в биосубстрате возникают химические реакции, развивающиеся в дальнейшем с самоускорением подобно автокаталитическим реакциям.

Эти реакции определяют ход развития и этапы лучевого поряженя, причем степень биологического лействия зависит от величины поглощенной энергии. Существенно при этом, что количество поглощенной энергии, которое оказывает сильное и даже губительное действие, ничтожно мало (см. стр. 15), а объем физико-химических изменедий, вызываемых этой энергией, очень незиачителен.

На пераом этапе воздействия радиоактивные излученяя вызывают химические изменения в биосубстрате, В этом процессе решающую орль нграет первичная конязация воды, в которой происходит образование химическия очень активных радикалов, причем время жизни радикалов измеряется миллионными долями секунды. Убедительным доказательством того, что в начальной фазе боллогыческое действие обусловлено в основном нонизацией воды, а не прямым действием излучения на молекулы биосубстрата, является тот факт, что доза излучения, вызывающая биологический эффект, реяко возрастает с уменьщеныем количества воды в клетках. В связи с этим лишен смысла поднимаемый яногда вопрос о прямом и непрасмысла поднимаемый яногда вопрос о прямом и непранет воды, т. е. на сужих объектах; однако нельзя забывать, что в высущенных бизопочесских объектах все же вмеется вода. С теоретической и практической точки эрения существенным является то, что на процесс образования радикалов в водной фазе можно оказать вийяние, уменьшив количество активных радикалов; этим ослабляется развитие последующих кимических реакций. Установлено, что снижение копцентрации кислорода в клетках и тканях повышает процент из выживаемости.

В то же время известно, что отсутствие кислорода в воде снижает образование перекисных соединений (см. стр. 36) в тех случаях, когда плотность ионизации

не слишком велика.

В настоящее время в литературе описако много самых различных соединений: цистени, мерхаптаны, глюкоза, морфии, азид натрия и др. (см. стр. 41), которые оказывают профилактическое действие, т. е. влижот на первичный процесс образования радикалог.

Некоторые из них несомненно являются антиокислителями и способствуют снижению уровня кислорода в тканих, например, превращая гемоглобин в метгемоглобин. Поэтому их действие непосредственно связано с эффекта-

ми, обусловленными нелостатком кислорода.

Рад других веществ по своим химическим свойствам как будто не ввляются антиожелителями, однако онн оказывают аналогичное действие. Возможно все же, что их действие также связано с явоменением баланса кислорода в ткванх различными косвенными путями. Это подтверждается тем фактом, что при снижении уровня кислорода, а также при возлействии излучения, создающем большую плотность новизащим (а-частицы), вышеуказанные соединения не дают профилактического эффекта.

Все профилактические средства действуют голько в момент облучения и оказываются совершению неэффективными после него; это свядетельствует о том, что они влияют на процесс образования радикалов. Знание механизма действия различных веществ, конечно, значительно облегчило бы изыскание профилактических противолуче-

вых средств для практических целей.

Именю в связи с этим механизм первичной реакции и образования радикалов заслуживает пристального внамания. С одной стороны, кажется, что все профилактические средства вызывают уменьшение количества активных

радикалов, а следовательно, и развитие дальнейших химических реакций; с другой стороны, возможно, что межнизм размена энергии в квяях другой. Этектроны, испускаемые под влиянием излучения из молекула боюсубстрата, так же как и при явлениях флуоресценции. Это предположение подтверждают экспериментальные данные (см. стр. 14)

С этой точки зрения профилактические средства должны являться тушигелями, т. е. перехватывать электроны, и этим ослаблять биологический эффект. Пока непосредственных данных о таких профилактических средствах

не имеется

Второй существенной фазой в развитии поражения при обисуфстрата. Это та реакция, возникающая в молекулах бисуфстрата. Это та реакция, которая развивается в течение так называемого инкубационного периода, именуемого в клинике лучевого поражения «периодом мимого благополучия».

Если скорость первичной реакции (размена энергии) не зависит от дозы и температуры, то скорость вторичной реакции инкубационного периода и продолжительность кикубационного периода уменьшаются с увеличением дозы

излучения.

Развитие этой реакции, при которой не удается удовить ізменения, определяет динамический ход развития поражения. Эта реакция развивается в результате того, что при взаимодействии радикалов воды или непосредственно электронов, вырываемых из этомов водорода или кислорода. в биосубстрате образуются энергетически очень активные молекулы и атомы, которые служат центрами новой ценной реакции, развивающейся с самоускорением. Так же как и первичная реакция ражены энергии, эта -реакция инкубационного периода наблюдается у всех организмов вплоть до растений; она является общебиологической реакцией на ионизирующие излучения.

Экспериментальные данные говорят о том, что скорость этой реакции зависит не от интенсивности обмена, а только от температуры. Однако еще нельзя считать полностью доказанным, что скорость этой реакции не зависит от обмена веществ. Наряду с физико-химическими данными, эта универсальность инкубационной реакции сиядетельстэта универсальность инкубационной реакции сиядетельствует о том, что она развивается во всех основных структурных элементах как наиболее простых, так и специализированных клегок. Количество превращенных молекул и 
размеры повреждения в течение инкубационного периода 
настолько инктожин, что пе могут оказать влияния на 
обмен веществ в клетках; концентрация продухгов, образующихся в ходе этой реакции, лежит ниже порота вобуждения, а реценторная система совершенно не сигнализирует нервным центрам о тех измененяях, которые 
происходят в этот первио.

Химические изменения и концентрация новых продуктов, образующихся при этих реакциях, лежат вне возможностей самых чувствительных аналитических реакций. Однако на основании кинетических закономерностей развития лучевого поражения можно твердо сказать, что эта реакция инкубационного периода развивается с самоускорением и обмаруживает признаки гого, что она разви-

вается по цепному механизму.

Согласно теории цепных реакций, протекающих с самоускорением, независимо от их природы, подобные реакции развиваются только в том случае, если в результате начальной активации образуются молекулы и атомы с большой энергией, которые в ходе реакции регенерируют и размножаются, т. е. если в ходе реакции образуются активные промежуточные соединения, количество которых нарастает во времени. Есть основания считать, что при развитии поражения образуются активные продукты (их нельзя смещивать с токсическими веществами). О наличии таких активных продуктов говорят наблюдения, показывающие, что клетки, поставленные в условия, при которых может происходить интенсивная диффузия продуктов во внешнюю среду, оказываются очень радиорезистентными. Исследования радиорезистентности тканевых культур показывают, что активные вещества промежуточного характера могут диффундировать из тканей наружу, причем размеры поражения уменьшаются; однако эти вещества не обладают токсическими свойствами. Эти низкомолекулярные, способные к диффузии продукты являются только одним из компонентов реакции, удаление которого приводит к ее ослаблению и прекращению реакции. Другие компоненты реакции находятся в фиксированном недиффузибельном состоянии в клетках и дают токсический эффект только в сочетании с первыми

В настоящее время удается обнаружить такие активные продукты в тканях, которые могут вызвать такого же характера ценную реакцию (гемодитический фактор). Есть основания полагать, что эта цепиая реакция развивается в липопротенновой фазе клеточных структур и приводит, в конце концов, к разрушению фазовых границ что оказывает губительное действие на элементарные жизменные пющескы.

Возможно также, что те активные высокомолекулярные недиффузибельные продукты, которые образуются в тканях при облучения и являются продуктами цепной

реакции, обладают видовой специфичностью.

Попытки обнаружить какой-то первичный токсин, образующийся при облучении и вызывающий лучевое поражение, являются, конечно, бесплодными, Поражения, возникающие в тканях и клетках («токсичность»), являются результатом развития сложной реакции, которая распространяется в протоплазме. Именно как распространение реакции, а не как лиффузию токсических факторов следует рассматривать результаты опытов Дюри и др., в которых облученные элементы клеток приводились в контакт с необлученными. Когда количество продуктов и размеры разрушения в результате развития этой реакции достигают концентрации, соответствующей порогу чувствительности рецепторных механизмов, начинается третья фаза развития поражения (критическая фаза), т. е. развивается процесс возбуждения. Этот критический момент имеет большое значение для понимания лучевого поражения, так как он стоит на грани между первичными реакциями и фазой явного заболевания. К сожалению, эта критическая фаза и роль интерорецепции в ней фактически не изучены. После этой фазы поражение принимает выраженный характер, сопровождаясь рядом биохимических и физиологических изменений. Эта фаза, естественно, изучена лучше всего. В ней нет ничего специфического для лучевого заболевания: она развивается по банальным закономерностям, свойственным многим патофизиологическим пропессам.

Первичные механизмы, конечно, и тут имеют место, однако они маскируются бурко развивающимися общими патологическими изменениями и отходят на второй план. Борьба с последствиями лучевых поражений играет большую роль, однако, чтобы успешию решить проблемы терагенезе первичных реакций, которые требуют новых методов и подходов. Заслуживает визиания проблеж действия очень малых, доз, при которых происходит стимуляция роста и развития. Факт стимуляция установлем многими авторами [45], однако результаты их исследований полны противоречий.

пин дучевых поражений, необходимо разобраться в пато-

ими полны противоречим.
Трудность изучения этого явления объясняется тем, что стимуляционные дозы близки к тем дозам излучения, которые воздействуют на организм в нормальных условиях

#### ЛИТЕРАТУРА

- Аглинцев К. К., Дозиметрия понизирующих излучений. M.-Jt., 1951.
- 2 Alper T., Nature, 1952, 169, 183; Nature, 1953, 171, 4396.
- 3. Alexander P., Cherlesby A., Nature, 1954, 173.
- 4. Auerbach C., Biol. rev., 1949. 24. 353. A n o w E., Journ biol, chem., 1944, 110, 43.
- Andersen E., Biol. bull, 1947, 93, 189.
- 7. Адександров В. Я., Вестинк радиологии и рентгенологии. 1934, 13, 6.
- 8. Allykopp C. B., Trans. farad soc., 1944, 40, 2,
- 9. Бочкарев В., Кейрим-Маркус И., Львова М., Прусл и н Я., Измерение активности источников бета- и гамма-излучений, изд. Академин наук СССР, 1953.
- Buchselbaum L., Proc. soc. exp. biol. med., 1951, 72, 99.
- 11. Brecher F., Strong S., Proc. soc. exp. biol. med., 1951. 70, 260.
- 12. Blocm W., Histology of irradiations from external and internal sources nat, nucl., energy series, Manchattan project., 1948
- Biau. Altenburger, Physik, 1922, 12, 375.
- 14. Bennet T., Radiol., 1950, 55, 6.,
- 15. Bonnier G., Brit. journ. radiol., 1952, 25, 180.
- 16. Barron E. S., Gasvoda B., Biol. Bull., 1949, 97, 44.
- 17. Barron E. S., Journ. gener. physiol, 1943, 27, 69,
- 18. Barron E. S., Finkelstein R., Arch, biochem, a. Biophys., 1952, 41, 20.
- 19. Berlow J. C., Sellers E A., Amer. journ. physiol.,
- 1953, 172, 147. 20. Back M., Mugar N., Actaradiol., 1952, 38, 489.
- 21. Brace K. C., Science, 1952, 116, 570.
- 22. Bowman K., Franks C., Nucl. Sci. abstr., 1950, 4, 1130. 23. Бруковский Б., Труды быогеохимической даборатория.
- изд. Академин наук СССР, 1932. 24. Butler A., Conway K., Journ, chem. soc., 1950, 2, 3,
- 418. 25. Баранов В. И., Кречмер А., Доклады Академин наук CCCP, 1939, 59.

- 26. Bonet-Mauri R., Brit. journ. radiol., 1951, 24, 288.
- Bishop C. Y., McLanghin V. D., Canad journ. res, 1949, 27, 262.
- 28. Верещинский А. К., Успехн химия, 1951, 20, 85.
- Войнар А, Лазовская Л, Бюдлетень экспериментельной биологии и медицины, 1953, 15, 1.
- Войнар А, Афанасьев М, Бюллетень экспериментальной биологии и медицины, 1940, 14, 9.
- Вернадский В. И., Бногеокимические очерин, изд. Академии наук СССР, 1940.
- White M. B. Schubert, Journ. pharm. exp. ther, 1952, 10,59.
   Van Dyke D. C. Haff R., Proc. Soc. exp. biol. med.
- 1949, 72, 266. 34. Weiss J., Clark F. Journ, bacteriol., 1948, 58, 34.
- Weiss J., Clark F., Journ. bacteriol., 1948, 56, 34.
   Weiss J., Brit. journ. radiol., Suppl., 1947, 1, 72.
- 35 Weiss J., Бил. journ. radioi., Suppl., 1947, 1, 72. 36. Граевский Э., Огинская Г., Доклады Академин
- наук СССР, 1953, 89, 737. 37. Граевский Э. Услехи современной биодогии, 1945, 37. 2.
- 38. Gros-Manders, Journ. Beig. radiol., 1952, 35, 357.
  39. Gluckmann B. a. Spear P., Brit. journ. radiol., 1939.
- 486.
- 40. Griffits N., Proc. soc. exp. biol. med., 1947, 64, 331.
- 41. Giese A. C., Journ. Amer. physiol., 1948, 31, 26. 42. Gray L. N., Actaradiol, 1954, 41, 3.
- 43. Darlington C. E., Nature, 1942, 149, 66.
- 44. Dee A., Richards K., Nature, 1951, 168, 736.
- 45. Дробков С., Успехи современной биологии, 1951, 31, 1.
- 46. Daree W. R., Journ. Nat. canc inst., 1949, 10, 737.
- 47. Dainton F. S., Journ. phys. chem., 1948, 52, 490. 48. Dale W. M., Biochem. journ., 1942, 36, 180.
- 49. Devik F., Brit. journ. radiol., 1954, 27, 463.
- 50 Demeric M., Nature, 1947, 159, 604.
- 51. Daniel G., Proc., Soc. exp. biol. med., 1953, 83, 4
- 52. E d w a r d s J., Journ. labor. clin. med., 1950, 40, 542.
- Егоров А., Бочкарев В., Кроветворение и ионизирующая раднации, Медгиз. 1950.
- 54 Evans T., Proc. Soc. exp biol. a. med., 1941, 47, 434.
- Evans J., Nucleonics, 1949, 4, 32.
   Evans T., Goodrich E., Radiol., 1942, 38, 201.
- 57. Jolles B., Nature, 1949, 169, 63.
- 58. Ж данов А. П., Доклады Академии наук СССР, 1939, 22, 47.
- 59. Колпаков М., Ходос В., Архив патология, 1949, 36 1.

- 60. Кронтовский А., Центральный медицинский журнал. 1930, 4, 233.
- 61. Kaplan H., Brown, Journ. Nat. canc. inst., 1952. 12. 463. 62. Кунашева А., Труды биогеохимической лаборатории. 1944. 7.
- 63. Klark M., Amer. journ. phys., 1936. 19. 100
- 64. Krowter S., Nature, 1939, 143, 588.
- 65. Kamen M., Radiol., 49, 2,
- 66. King G., Amer. journ. bot., 1949, 38, 265.
- 67. Koller P. C. Acta Union intern. contes cancrum, 1949, 6, 812.
- 68. L. e. M. a. v. J., Proc. soc. exp. biol. med., 1951, 77, 337.
- 69. Lea D. Actions of radiations on living cells, 1946.
- 70. I. e.a. D. Hevnes D., Proc. rov. soc., 1937, I. 23.
- 71. Lesco H., Kiselevsky, Amer. journ. pathol., 1953, 29. 361.
- Лиознер Л., Доклады Академин наук СССР, 1947, 57, 653.
- 73. Latargeta, Coldas, Journ. gen. physiol., 1952, 35, 455. 74. Lucke B., Ricca R., Journ, Nat. canc. inst., 1951, 11.
- 1007. 75. Lattes F. a. Lacassagne C. Journ. radiol. et elect-
- rol., 1928, 12, 16,
- 76. Lacassagne C., Lattes F., Journ, electrol, 1925. 9, 67. 77. Ludwigo R., Hanutin S., Arch. biochem., 1950, 29, 941.
- 78. Lead D., Heines S., Coulson C., Proc. rov soc., 1937.
  - 123, 1,
- 79. Minder W., Radiol, clin., 1949, 18, 800.
- 80. Maier H., Strahlentherapie, 1953. 91. 67.
- 81. Мищенко И. П., Журнал экспериментальной биологии н медицины, 1927, 17, 933. 82. Медведева Г., Майсель М. и Шехтман Я.,
- Журнал общей биологии, 1953, 2, 19. 83. Майсель М., Швфрин Д. М., Журнал общей био-
- логии, 1953, 2, 14.
- 84. Morgan K., Journ. phys. chem., 1947, 51, 437. 85. Margaret T., Donald A., Brit, journ, radiol., 1954, 27.
- 86, Müller A., Hase S., Strahlentherapie, 1953, 92, 45,
- 87. Nakao-Joschio, Nature, 1953, 172.
- 88. Nachmansohn E., Journ, cell, compt. physiol.: Sunnl. 2
- 1952. 89. Nibon E., Lindquist S., Hereditas, 1953, 39, 3.
- 90. Pekarek J., Planta, 1927, 4, 209.
- 91. Phylpot J., Morgan journ, communicated to Faraday soc. Discussion on the Chemistry and Biology of aftereffect, Cambrige. 1952.

- Patt H. M., Tyue E. B., Science, 1949, 110, 213-214; Amerjourn. physiol., 1948, 155 (338).
- 93. Pratt T., Journ. cell. comp. physiol., 1952, 39, 38.
  94. Ravevsky B., Brit. journ. radiol. 1952, 25, 298.
- 95. Rosenthal R. Science 1949 110 43
- Rosenthal R., Science, 1949, 110, 43.
   Rode J., Strahlentherapie, 1950, 81, 103.
- 97. Read J., Brit. journ radiol 1952 25 300
- Rigdon K., Graham M., Amer. journ. roentgenol., 1943, 49, 250.
- 99. Ratti E., Journ. radiol. et electrol., 1953, 34, 7 3, 4.
- 100. Schubert, Journ. biol. chem., 1950, 183, 132.
- 101. Svedberg T., Nature, 1939, 143, 438. 102. Стрелин Г., Доклады Академен наук СССР, 1950, 89,
- 732.
- 103. S t o r e y R., Proc. Soc. exp. biol. med., 1950, 74.
- 104. Семенов Н. Н., Цепные реакции, М.—Л., 1933. 105. Salerno P. R., Radiol., 1952, 59, 564; Radiol., 1953, 60, 16.
- 106. Storer J. B., Hempelmann L. H., Amer. journphysioi., 1952, 171, 841.
- 107. Sanides B., Naturwissenschaften, 1953, 20, 555.
- 108. Stokinger N., Nucleonics, 1953, 11, 4.
- Stone V., Haas K., Proc. nat. scad. sc. M. S., 1947, 33, 59.
   Taylor Y., Grunstein S., Arch. biochem., 1952, 16, 14.
   Timofeef, Ressovsky N. W., Zimmer K. G.,
- Biophysik, Leipzig, 1947.

  112. Today J., Read J., Nature, 1947, 160, 108; 1949, 163, 83.
- 113. Fobias C. A., Federation proc., 1951. 10. 595.
- 114. Fernau-Spiegel R., Klin. Wschr., 1929, 204, 94.
- 115. Fricke H., Journ, chem. phys., 1934, 2, 556.
- 116. Feinstein N., Rutberg M., Science, 1950, 111, 149.
- 117. Forst E., Cahlam P., Phys. rev., 1949, 79, No. 5.
- 1950, 32, 10.
  119. Fink S. Biol. studies with polonium, radium, plutonium,
- Nat. nucl. energy series, 1950.

  120. Hamilton G., Rev. Mod. Phys., 1948, 20, 4.
- 121. Hollander N., Arch. biochem., 1948, 16.
- 122. Harrington M., Levi P., Feder. proc., 1953, 12, 214. 123. Harris L. A., Nature, 1952, 170, 921.
- 124. Harvat-Closon J., Schweiz. med. Wschr., 1952, 82, 112.
- 125. Hakett P., Proc. Soc. exp. biol. med., 1958, 88, 4.

127. Halberstädten, Luntz A., Brit, journ, radiol., 1942. 15, 17, 128. Hannan B., Nature, 1952, 169, 152. 129. Harvey M., Patt. Swift M., Amer. journ. physiol.

1948, 155, 388. 130. Catelle B., Lacassagne C. C. r. soc. biol., 1938.

129, 248. Cohn J., Nucleonics, 1953, 11. 132. Cook E., Radiol., 1939, 32, 289,

133. Curtis H. J., Adv. biol. med. phys., 1951, 2, 80; Ann. rev. physiol., 1952, 13, 41.

134. Canti S., Spear K., Proc. rov. soc., 1929, 105, 98.

135. Conwav B. E., Nature, 1954. No. 4404, 51.

136. Cheppard D., Stewart, Journ, cell, a. comp. physiol. 1952, 39; Suppl. 2. 137, Carlson J., Snyder M., Hollander, Journ, cell.

140. Ellinger, Schweiz, med. Wochenschr., 1951. 3, 61.

Природя.

comp. physiol., 1950, 33, 3, 138. Zirkle R. E., Journ, roentgenol., 1950, 3, 170. 139. Эммануэль Н., Круглякова К.,

1952, 6, 103,

# ОГЛАВЛЕНИЕ В в ед ени е. Некоторые сведения о характере взанмодействия радиоактивных малучений с веществом

13

15

54

77

83

97

97

112

134

Вторичное излучение, возникающее при нонизации . . .

Зависимость биодогического действия от повы излучения

Физико-химические изменения в протоплазме . .

нии радиоактивных веществ в организм
Пути поступления радиоактивных веществ в организм

Распределение в организме и действие биологических наиболее активных радиоизотопов

Глава III. Особенности биологического действия при попада-

лава І												
излуче	enê .					4				4		
Теория	чувстви	тельн	MX O	Уъем	108	(M	нш	енн	1)			
Непряз	сое дейст	вие	нэлуч	ення								
Прямо	е действи	е на	тучент	R								

#### Тарусов Борис Николаевич Основы биологического действия

#### радиоактивных излучений «

Редактор У. Я. Марэциис Техн. редактор А. Н. Сочева Корректор О. А. Сафронова Переплет кудожника С. Н. Новского

Сдано в набор 2/VI 1955 г. Подписано к печати 21/VI 1955 г. Формат бумаги 84×10<sup>21</sup>/<sub>12</sub>=2,19 бум. л. 7,18 печ. г. 7,24 үч. чал. г. Твраж 5000 вм. т. Ол782. МН-68. Заказ № 494. Цена 3 р. 60 к. Переплет 2 р.

Медгиз, Москва, Петровка, 12.

3-я типографця «Красный проветврай»
Главполиграфпрома Министерства культуры СССР.
Москва, Краснопродетарская, 16.